

CALIERCORTIN 4 mg/ml solution for injection for cattle, pigs, horses, dogs and cats

Neregistrováno

- Dexamethasone sodium phosphate

Identifikace přípravku

Název léčiva:

CALIERCORTIN 4 mg/ml solution for injection for cattle, pigs, horses, dogs and cats

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Pes

Kůň

Kočka

Prase

Cesta podání:

Intravenózní podání

Subkutánní podání

Intramuskulární podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

5.30 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intravenózní podání:

-

Skot

- Mléko. 4 day

- Maso. 16 day

-

Kůň

- Maso. 16 day

- Mléko. no withdrawal period

Not authorised for use in mares producing milk for human consumption.

-

Prase

- Maso. 4 day

Subkutánní podání:

-

Skot

- Mléko. 4 day

- Maso. 16 day

-

Kůň

- Maso. 16 day

- Mléko. no withdrawal period

Not authorised for use in mares producing milk for human consumption.

•

Prase

- Maso. 4 day

Intramuskulární podání:

•

Skot

- Mléko. 4 day

- Maso. 16 day

•

Kůň

- Maso. 16 day

- Mléko. no withdrawal period

Not authorised for use in mares producing milk for human consumption.

•

Prase

- Maso. 4 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QH02AB02

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Surrendered

Registrováno v:

Rakousko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Laboratorios Calier S.A.

Datum registrace:

19/02/2019

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Laboratorios Calier S.A.

Příslušný orgán:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Registrační číslo:

838746

Datum změny stavu registrace:

2/06/2025

Referenční členský stát:

Německo

Číslo procedury:

DE/V/0179/001

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.