

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

Autoriseret

- Dexamethasone sodium phosphate

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

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

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyreart:

Kvæg

Hund

Hest

Kat

Svin

### Administrationsvej:

Intravenøs anvendelse

Subkutan anvendelse

Intramuskulær anvendelse

## Produktoplysninger

### **Aktiv substans og styrke:**

Kun tilgængelig på English

5.30 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Lægemiddelform:**

Injektionsvæske, opløsning

---

### **Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**

#### **Intravenøs anvendelse:**

- 

#### **Kvæg**

- Milk. 4 dag

- Meat and offal. 16 dag

- 

#### **Hest**

- Meat and offal. 16 dag

- Milk. no withdrawal period

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

- 

#### **Svin**

- Meat and offal. 4 dag

### **Subkutan anvendelse:**

- 

#### **Kvæg**

- Milk. 4 dag

- Meat and offal. 16 dag

- 

#### **Hest**

- Meat and offal. 16 dag

- Milk. no withdrawal period

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

- 

### **Svin**

- Meat and offal. 4 dag

### **Intramuskulær anvendelse:**

- 

### **Kvæg**

- Milk. 4 dag
- Meat and offal. 16 dag

- 

### **Hest**

- Meat and offal. 16 dag
- Milk. no withdrawal period

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

- 

### **Svin**

- Meat and offal. 4 dag

---

### **Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QH02AB02

---

### **Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)  
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Godkendelsesstatus:**

Gyldig

---

### **Autoriseret i:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

28/02/2019

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Ansvarlig myndighed:**

National Organization For Medicines

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

21526/01-03-2019/K-0230701

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

4/07/2021

---

**Referencemedlemsstat:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Procedurenummer:**

DE/V/0179/001

---

**Berørte medlemsstater:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#)  
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#)  
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#)  
[Lithuanian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#)  
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

2402472-paren-20210113.pdf