

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

Zugelassen

- Dexamethasone sodium phosphate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Hund

Pferd

Katze

Schwein

Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung

subkutane Anwendung

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

5.30 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intravenöse Anwendung:

-

Rind

- Milch. 4 Tag
- Fleisch und Innereien. 16 Tag

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 16 Tag
- Milch. no withdrawal period

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

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 4 Tag

subkutane Anwendung:

-

Rind

- Milch. 4 Tag
- Fleisch und Innereien. 16 Tag

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 16 Tag

- Milch. no withdrawal period

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

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 4 Tag

intramuskuläre Anwendung:

-

Rind

- Milch. 4 Tag
- Fleisch und Innereien. 16 Tag

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 16 Tag
- Milch. no withdrawal period

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

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 4 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QH02AB02

Abgaberegung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Italien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Laboratorios Calier S.A.

Zulassungsdatum:

12/08/2019

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Laboratorios Calier S.A.

Zuständige Behörde:

Ministry Of Health

Zulassungsnummer:

105170

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

12/08/2019

Referenzmitgliedstaat:

Deutschland

Verfahrensnummer:

DE/V/0179/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Bulgarien Kroatien Zypern Griechenland Italien Polen Portugal
Rumaenien Spanien

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

2402472-paren-20210113.pdf