

# CALIERCORTIN 4 mg/ml

## Injektionslösung für Rinder, Schweine, Pferde, Hunde und Katzen

Nicht  
autorisiert

- Dexamethasone sodium phosphate

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

CALIERCORTIN 4 mg/ml Injektionslösung für Rinder, Schweine, Pferde, Hunde und Katzen

### **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

---

### **Abgaberegulung:**

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

---

### **Zulassungsstatus:**

Surrendered

---

### **Zugelassen in:**

Österreich

---

### **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:**

19/02/2019

---

### **Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Laboratorios Calier S.A.

---

### **Zuständige Behörde:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

### **Zulassungsnummer:**

838746

---

### **Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

2/06/2025

---

### **Referenzmitgliedstaat:**

Deutschland

---

### **Verfahrensnummer:**

DE/V/0179/001

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Etikettierung