

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

Autorizado

- Dexamethasone sodium phosphate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Perros

Caballos

Gatos

Porcino

Vía de administración:

Vía intravenosa

Vía subcutánea

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
5.30 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intravenosa:

-

Bovino

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

-

Caballos

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

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

-

Porcino

- Meat and offal. 4 Día

Vía subcutánea:

-

Bovino

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

-

Caballos

- Meat and offal. 16 Día

- Milk. no withdrawal period

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

•

Porcino

- Meat and offal. 4 Día

Vía intramuscular:

•

Bovino

- Milk. 4 Día

- Meat and offal. 16 Día

•

Caballos

- Meat and offal. 16 Día

- Milk. no withdrawal period

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

•

Porcino

- Meat and offal. 4 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QH02AB02

Condiciones de dispensación:

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Italia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Laboratorios Calier S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

12/08/2019

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Laboratorios Calier S.A.

Autoridad responsable:

Ministry Of Health

Número de autorización:

105170

Fecha de modificación del estado de la autorización:

12/08/2019

Estado miembro de referencia:

Alemania

Número de procedimiento:

DE/V/0179/001

Estados miembros afectados:

Austria Bulgaria Croacia Chipre Grecia Italia Polonia Portugal

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

2402472-paren-20210113.pdf