

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

Autorisé

- Dexamethasone sodium phosphate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins

Chien

Cheval

Chat

Porc

Voie d'administration:

Voie intraveineuse

Voie sous-cutanée

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
5.30 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intraveineuse:

-

Bovins

- Lait. 4 day
- Viande et abats. 16 day

-

Cheval

- Viande et abats. 16 day
- Lait. no withdrawal period

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

-

Porc

- Viande et abats. 4 day

Voie sous-cutanée:

-

Bovins

- Lait. 4 day
- Viande et abats. 16 day

-

Cheval

- Viande et abats. 16 day

- Lait. no withdrawal period

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

•

Porc

- Viande et abats. 4 day

Voie intramusculaire:

•

Bovins

- Lait. 4 day

- Viande et abats. 16 day

•

Cheval

- Viande et abats. 16 day

- Lait. no withdrawal period

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

•

Porc

- Viande et abats. 4 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QH02AB02

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Bulgarie

Disponible en:

Bulgarie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Laboratorios Calier S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

8/01/2019

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Laboratorios Calier S.A.

Autorité responsable:

Bulgarian Food Safety Authority

Numéro de l'autorisation:

0022-2863

Date de modification du statut de l'autorisation:

8/01/2019

État membre de référence:

Allemagne

Numéro de procédure:

DE/V/0179/001

États membres concernés:

Autriche Bulgarie Croatie Chypre Grèce Italie Pologne Portugal Roumanie
Espagne

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

2402472-paren-20210113.pdf