

# 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:**

Roumanie

---

**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:**

22/04/2019

---

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

Laboratorios Calier S.A.

---

**Autorité responsable:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Numéro de l'autorisation:**

240052

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

30/06/2025

---

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

## Documents

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