

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

Heimilað

- Dexamethasone sodium phosphate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

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

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Hundur

Hestur

Köttur

Svín

Leið stjórnslu:

Til notkunar í bláæð

Til notkunar undir húð

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

5.30 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í bláæð:

-

Nautgripir

- Mjólk. 4 dagar
- Kjöt og innmatur. 16 dagar

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 16 dagar
- Mjólk. no withdrawal period

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

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 4 dagar

Til notkunar undir húð:

-

Nautgripir

- Mjólk. 4 dagar
- Kjöt og innmatur. 16 dagar

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 16 dagar

- Mjólk. no withdrawal period

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

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 4 dagar

Til notkunar í vöðva:

-

Nautgripir

- Mjólk. 4 dagar
- Kjöt og innmatur. 16 dagar

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 16 dagar
- Mjólk. no withdrawal period

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

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 4 dagar

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QH02AB02

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Búlgaría

Fáanlegt í:

Búlgaríá

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [íþalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Laboratorios Calier S.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

8/01/2019

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Laboratorios Calier S.A.

Ábyrgt yfirvald:

Bulgarian Food Safety Authority

Markaðsleyfisnúmer:

0022-2863

Dagsetning á breytingu stöðu:

8/01/2019

Umsjónarland (RMS):

Þýskaland

Ferilsnúmer:

DE/V/0179/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Búlgaríá Króatía Kýpur Grikkland Ítalía Pólland Portúgal Rúmenía
Spánn

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

2402472-paren-20210113.pdf