

CALIERCORTIN 4 mg/ml soluzione iniettabile per bovini, suini, cavalli, cani e gatti

Autorizzato

- Dexamethasone sodium phosphate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

CALIERCORTIN 4 mg/ml soluzione iniettabile per bovini, suini, cavalli, cani e gatti

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Cane

Cavallo

Gatto

Suino

Via di somministrazione:

Uso endovenoso

Uso sottocutaneo

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

5.30 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso endovenoso:

-

bovini

- latte. 4 giorno
- carni e frattaglie. 16 giorno

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 16 giorno
- latte. no withdrawal period

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

-

Suino

- carni e frattaglie. 4 giorno

Uso sottocutaneo:

-

bovini

- latte. 4 giorno
- carni e frattaglie. 16 giorno

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 16 giorno

- latte. no withdrawal period

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

•

Suino

- carni e frattaglie. 4 giorno

Uso intramuscolare:

•

bovini

- latte. 4 giorno

- carni e frattaglie. 16 giorno

•

Cavallo

- carni e frattaglie. 16 giorno

- latte. no withdrawal period

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

•

Suino

- carni e frattaglie. 4 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QH02AB02

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Italia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in English

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Laboratorios Calier S.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

12/08/2019

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Laboratorios Calier S.A.

Autorità responsabile:

Ministry Of Health

Numero di autorizzazione:

105170

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

12/08/2019

Stato membro di riferimento:

Germania

Numero di procedura:

DE/V/0179/001

Stati membri interessati:

Austria Bulgaria Croazia Cipro Grecia Italia Polonia Portogallo Romania
Spagna

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

2402472-paren-20210113.pdf