

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

Autorizzato

- Dexamethasone sodium phosphate

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

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

---

### **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:**

Portogallo

---

**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:**

Calier Portugal Medicamentos E Produtos Veterinarios S.A.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

14/12/2018

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Autorità responsabile:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Numero di autorizzazione:**

1225/01/18DFVPT

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

11/07/2025

---

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

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

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

2402472-paren-20210113.pdf