

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

Non
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:

Rinunciato

Autorizzato in:

Austria

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:

19/02/2019

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Laboratorios Calier S.A.

Autorità responsabile:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Numero di autorizzazione:

838746

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

2/06/2025

Stato membro di riferimento:

Germania

Numero di procedura:

DE/V/0179/001

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

Documenti

Foglio illustrativo

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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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