

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

Registruotas

- Dexamethasone sodium phosphate

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

CALIERCORTIN 4 mg/ml ενέσιμο διάλυμα για άλογα, βοοειδή, χοίρους, σκύλους και γάτες

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

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik Anglų

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Šuo

Žirgas

Katė

Kiaulė

Naudojimo būdas:

Leisti į veną

Leisti po oda

Leisti į raumenis

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik Anglų

5.30 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti į veną:

-

Galvijai

- Pienas. 4 d.

- Skerdiena ir subproduktai. 16 d.

-

Žirgas

- Skerdiena ir subproduktai. 16 d.

- Pienas. no withdrawal period

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

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 4 d.

Leisti po oda:

-

Galvijai

- Pienas. 4 d.

- Skerdiena ir subproduktai. 16 d.

-

Žirgas

- Skerdiena ir subproduktai. 16 d.

- Pienas. no withdrawal period

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

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 4 d.

Leisti į raumenis:

-

Galvijai

- Pienas. 4 d.
- Skerdiena ir subproduktai. 16 d.

-

Žirgas

- Skerdiena ir subproduktai. 16 d.
- Pienas. no withdrawal period

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

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 4 d.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QH02AB02

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Graikų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Galima įsigyti:

Cyprus

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Laboratorios Calier S.A.

Rinkodaros leidimo data:

17/02/2019

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Laboratorios Calier S.A.

Atsakinga institucija:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Registracijos numeris:

CY00713V

Registracijos statuso pasikeitimo data:

17/02/2019

Referencinė valstybė narė:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Procedūros numeris:

DE/V/0179/001

Susijusios valstybės narės:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Graikų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Rumunija

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.