

# 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 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 Anglų Prancūzų Kroatų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

---

**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:**

30/07/2019

---

**Serijos išleidimo gamybos vietos:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Atsakinga institucija:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Registracijos numeris:**

UP/I-322-05/19-01/480

---

**Registracijos statuso pasikeitimo data:**

2/11/2023

---

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

## Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

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

Combined File of all Documents

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

2402472-paren-20210113.pdf