

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

Autorisert

- Dexamethasone sodium phosphate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe
hund
hest
katt
gris

Administrasjonsvei:

Intravenøs bruk
Subkutan bruk
Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk
5.30 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intravenøs bruk:

-

storfe

- Melk. 4 dag
- Slakt. 16 dag

-

hest

- Slakt. 16 dag
- Melk. no withdrawal period

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

-

gris

- Slakt. 4 dag

Subkutan bruk:

-

storfe

- Melk. 4 dag
- Slakt. 16 dag

-

hest

- Slakt. 16 dag

- Melk. no withdrawal period

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

-

gris

- Slakt. 4 dag

Intramuskulær bruk:

-

storfe

- Melk. 4 dag
- Slakt. 16 dag

-

hest

- Slakt. 16 dag
- Melk. no withdrawal period

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

-

gris

- Slakt. 4 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QH02AB02

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

BG

Tilgjengelig i:

BG

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Laboratorios Calier S.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

8/01/2019

Tilvirker for batchfrigivelse:

Laboratorios Calier S.A.

Ansvarlig myndighet:

Bulgarian Food Safety Authority

Godkjenningsnummer:

0022-2863

Status for endring av markedsføringstillatelse:

8/01/2019

Referanse medlemsstat:

DE

Prosedyrenummer:

DE/V/0179/001

Gjeldende medlemsstater:

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Package Leaflet

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

2402472-paren-20210113.pdf