

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 ενέσιμο διάλυμα για άλογα, βοοειδή, χοίρους, σκύλους και γάτες

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:

EL

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:

28/02/2019

Tilvirker for batchfrigivelse:

Laboratorios Calier S.A.

Ansvarlig myndighet:

National Organization For Medicines

Godkjenningsnummer:

21526/01-03-2019/K-0230701

Status for endring av markedsføringstillatelse:

4/07/2021

Referanse medlemsstat:

DE

Prosedyrenummer:

DE/V/0179/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BG HR Kypros EL IT PL PT RO ES

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

Dokumenter

Preparatomtale

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

Pakningsvedlegg

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