

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

Ikke  
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:**

Overgitt-fracfalt

---

**Autorisert i:**

AT

---

**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:**

19/02/2019

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Godkjenningsnummer:**

838746

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

2/06/2025

---

**Referanse medlemsstat:**

DE

---

**Prosedyrenummer:**

DE/V/0179/001

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Package Leaflet

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

### Summary of Product Characteristics

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

### Labelling

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