

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:

HR

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:

30/07/2019

Tilvirker for batchfrigivelse:

Laboratorios Calier S.A.

Ansvarlig myndighet:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Godkjenningsnummer:

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

Status for endring av markedsføringstillatelse:

2/11/2023

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

Summary of Product Characteristics

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

Combined File of all Documents

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

2402472-paren-20210113.pdf