

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

Neautorizat

- Dexamethasone sodium phosphate

## Identificarea produsului

### **Denumirea medicamentului:**

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

---

### **Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

### **Specia țintă:**

Bovine

Câine

Cal

Pisică

Porc

---

### **Calea de administrare:**

Administrare intravenoasă

Administrare subcutanată

Administrare intramusculară

---

## Detalii produs

### **Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în Engleză  
5.30 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

---

### **Forma farmaceutică:**

Soluție injectabilă

---

### **Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

#### **Administrare intravenoasă:**

- 

##### **Bovine**

- Lapte. 4 zi
- Carne și organe. 16 zi

- 

##### **Cal**

- Carne și organe. 16 zi
- Lapte. no withdrawal period

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

- 

##### **Porc**

- Carne și organe. 4 zi

#### **Administrare subcutanată:**

- 

##### **Bovine**

- Lapte. 4 zi
- Carne și organe. 16 zi

- 

##### **Cal**

- Carne și organe. 16 zi

- Lapte. no withdrawal period

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

•

**Porc**

- Carne și organe. 4 zi

**Administrare intramusculară:**

•

**Bovine**

- Lapte. 4 zi

- Carne și organe. 16 zi

•

**Cal**

- Carne și organe. 16 zi

- Lapte. no withdrawal period

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

•

**Porc**

- Carne și organe. 4 zi

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QH02AB02

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Retrasă la solicitarea deținătorului

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegiană

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

## Informații suplimentare

### **Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

### **Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

### **Deținătorul autorizației de comercializare:**

Laboratorios Calier S.A.

---

### **Data autorizației de comercializare:**

19/02/2019

---

### **Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Laboratorios Calier S.A.

---

### **Autoritatea responsabilă:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

### **Numărul autorizației:**

838746

---

### **Data modificării statusului autorizației:**

2/06/2025

---

### **Statul membru de referință:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

### **Numărul procedurii:**

DE/V/0179/001

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

### Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

### Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

### Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.