

Kalafev 50 mg/ml, ενέσιμο διάλυμα για βοοειδή, άλογα και χοίρους

Разрешен

- Flunixin meglumine

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Kalafev 50 mg/ml, ενέσιμο διάλυμα για βοοειδή, άλογα και χοίρους

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

кон

свиня

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Интравенозно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

82.95 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

-

говеда

- Meat and offal. 31 day

- Milk. 36 hour

-

свиня

- Meat and offal. 24 day

Интравенозно приложение:

-

говеда

- Meat and offal. 4 day

- Milk. 24 hour

-

кон

- Meat and offal. 5 day

Δεν επιτρέπεται η χορήγηση σε ζώα τα οποία παράγουν γάλα για ανθρώπινη κατανάλωση

Ветеринарномедицински Анатоμο-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QM01AG90

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

Greece

Описание на опаковката:

Налично само в Гръцки
Налично само в Гръцки
Налично само в Гръцки
Налично само в Гръцки
Налично само в Гръцки
Налично само в Гръцки
Налично само в Гръцки
Налично само в Гръцки
Налично само в Гръцки
Налично само в Гръцки
Налично само в Гръцки
Налично само в Гръцки

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски
Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски

Притежател на разрешение за търговия:

Fatro S.p.A.

Дата на разрешение за търговия:

7/04/2013

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Fatro S.p.A.

Отговорен орган:

National Organization For Medicines

Номер на разрешението за търговия:

69428/18/26-11-2019/K-0186601

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

7/09/2021

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.