

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

Zugelassen

- Flunixin meglumine

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Pferd

Schwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

intravenöse Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

82.95 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 31 Tag

- Milch. 36 Stunde

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 24 Tag

intravenöse Anwendung:

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 4 Tag

- Milch. 24 Stunde

•

Pferd

- Fleisch und Innereien. 5 Tag

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

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QM01AG90

Abgaberegung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Griechenland

Verfügbar in:

Griechenland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in griechisch

Verfügbar nur in griechisch

Verfügbar nur in griechisch

Verfügbar nur in griechisch

Verfügbar nur in griechisch

Verfügbar nur in griechisch

Verfügbar nur in griechisch

Verfügbar nur in griechisch

Verfügbar nur in griechisch

Verfügbar nur in griechisch

Verfügbar nur in griechisch

Verfügbar nur in griechisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch
isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch

Zulassungsinhaber:

Fatro S.p.A.

Zulassungsdatum:

7/04/2013

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Fatro S.p.A.

Zuständige Behörde:

National Organization For Medicines

Zulassungsnummer:

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

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

7/09/2021

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.