

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

Εγκεκριμένο

- Flunixin meglumine

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

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

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Βοοειδή

Άλογο

Χοίρος

### Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Ενδοφλέβια χρήση

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

82.95 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Ενέσιμο διάλυμα

---

**Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

**Ενδομυϊκή χρήση:**

•

**Βοοειδή**

- Meat and offal. 31 Ημέρα

- Γάλα. 36 Ώρα

•

**Χοίρος**

- Meat and offal. 24 Ημέρα

**Ενδοφλέβια χρήση:**

•

**Βοοειδή**

- Meat and offal. 4 Ημέρα

- Γάλα. 24 Ώρα

•

**Άλογο**

- Meat and offal. 5 Ημέρα

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

---

**Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QM01AG90

---

**Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

**Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Διαθέσιμο σε:**

Greece

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

ΧΑΡΤΙΝΟ ΚΟΥΤΙ x 1 ΦΙΑΛΙΔΙΟ ΑΔΙΑΦΑΝΕΣ ΤΥΠΟΥ I x 50 ML

ΧΑΡΤΙΝΟ ΚΟΥΤΙ x 1 ΦΙΑΛΙΔΙΟ PET x 500 ML

ΧΑΡΤΙΝΟ ΚΟΥΤΙ x 1 ΦΙΑΛΙΔΙΟ PET x 250 ML

ΧΑΡΤΙΝΟ ΚΟΥΤΙ x 1 ΦΙΑΛΙΔΙΟ PET x 100 ML

ΧΑΡΤΙΝΟ ΚΟΥΤΙ x 1 ΦΙΑΛΙΔΙΟ PET x 50 ML

ΧΑΡΤΙΝΟ ΚΟΥΤΙ x 1 ΦΙΑΛΙΔΙΟ ΠΟΛΥΠΡΟΠΥΛΕΝΙΟΥ x 500 ML

ΧΑΡΤΙΝΟ ΚΟΥΤΙ x 1 ΦΙΑΛΙΔΙΟ ΠΟΛΥΠΡΟΠΥΛΕΝΙΟΥ x 250 ML

ΧΑΡΤΙΝΟ ΚΟΥΤΙ x 1 ΦΙΑΛΙΔΙΟ ΠΟΛΥΠΡΟΠΥΛΕΝΙΟΥ x 100 ML

ΧΑΡΤΙΝΟ ΚΟΥΤΙ x 1 ΦΙΑΛΙΔΙΟ ΠΟΛΥΠΡΟΠΥΛΕΝΙΟΥ x 50 ML

ΧΑΡΤΙΝΟ ΚΟΥΤΙ x 1 ΦΙΑΛΙΔΙΟ ΑΔΙΑΦΑΝΕΣ ΤΥΠΟΥ I x 500 ML

ΧΑΡΤΙΝΟ ΚΟΥΤΙ x 1 ΦΙΑΛΙΔΙΟ ΑΔΙΑΦΑΝΕΣ ΤΥΠΟΥ I x 250 ML

ΧΑΡΤΙΝΟ ΚΟΥΤΙ x 1 ΦΙΑΛΙΔΙΟ ΑΔΙΑΦΑΝΕΣ ΤΥΠΟΥ I x 100 ML

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

**Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Fatro S.p.A.

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

7/04/2013

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Fatro S.p.A.

---

**Αρμόδια αρχή:**

National Organization For Medicines

---

**Αριθμός έγκρισης:**

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

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

7/09/2021

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Φύλλο οδηγιών χρήσης