

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

Údaraithe

- Flunixin meglumine

## Sainaithint táirge

### Ainm an chógais:

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

### Substaint ghníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

### Speiceas:

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Bealach riarta:

Úsáid ionmhatánach

Úsáid infhéitheach

## Sonraí an táirge

### **Substaint agus neart gníomhach:**

Ar fáil ach amháin i [English](#)

82.95 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Foirm chógaisíochta:**

Tuaslagán le haghaidh insteallta

---

### **Tréimhse tarraingthe siar de réir an bhealaigh riaracháin:**

#### **Úsáid ionmhatánach:**

- 

##### **Cattle**

- Meat and offal. 31 day
- Milk. 36 hour

- 

##### **Pig**

- Meat and offal. 24 day

#### **Úsáid infhéitheach:**

- 

##### **Cattle**

- Meat and offal. 4 day
- Milk. 24 hour

- 

##### **Horse**

- Meat and offal. 5 day

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

---

### **An cód tréidliachta ceimiceach teiripeach anatamaíoch (Cód ATCvet):**

QM01AG90

---

**Stádas dlí an tsoláthair:**

Ar fáil ach amháin i [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Stádas údaraithe:**

Valid

---

**Údaraithe i:**

Ar fáil ach amháin i [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Ar fáil i:**

Greece

---

**Tuairisc ar an bpacáiste:**

Ar fáil ach amháin i [Greek](#)

---

## Faisnéis bhreise

**Cineál teidlíochta:**

Ar fáil ach amháin i [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Bunús dlí maidir le húdarú an táirge:**

Ar fáil ach amháin i [English](#)

---

**Sealbhóir an údaraithe margaíochta:**

Fatro S.p.A.

---

**Dáta Údaraithe Margaíochta:**

7/04/2013

---

**Láithreacha monaraíochta um eisiúint bhaisce:**

Fatro S.p.A.

---

**An t-údarás atá freagrach:**

National Organization For Medicines

---

**Uimhir an údairithe:**

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

---

**Athrú stádais maidir leis an dáta údairithe:**

7/09/2021

---

Tuairiscí maidir le fo-iarmhairtí amhrasta: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Doiciméid

Achoimre ar shaintréithe an táirge

Níl an doiciméad seo ann sa teanga seo (Gaeilge). Is féidir leat é a fháil i dteanga eile thíos.

Bileog phacáiste

Níl an doiciméad seo ann sa teanga seo (Gaeilge). Is féidir leat é a fháil i dteanga eile thíos.