

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

Ima dovoljenje  
za promet

- Flunixin meglumine

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

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

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

### Ciljne živalske vrste:

govedo

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Pot uporabe:

intramuskularna uporaba

Intravenska uporaba

## Podatki o zdravilu

### **Učinkovina / Jakost:**

Na voljo samo v [English](#)  
82.95 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Farmaceutska oblika:**

Raztopina za injiciranje

---

### **Karenca glede na pot uporabe: intramuskularna uporaba:**

- 

#### **govedo**

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

- 

#### **Pig**

- Meat and offal. 24 day

### **Intravenska uporaba:**

- 

#### **govedo**

- 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

---

### **Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QM01AG90

---

**Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

**Status dovoljenja za promet z zdravilom:**

Valid

---

**Ima dovoljenje za promet v:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Na voljo v:**

Greece

---

**Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [Greek](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta dovoljenja:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Fatro S.p.A.

---

**Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

7/04/2013

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Fatro S.p.A.

---

**Pristojni organ:**

National Organization For Medicines

---

**Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

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

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

7/09/2021

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.