

Finadyne Transdermal 50 mg/ml pour-on solution for cattle

Разрешен

- Flunixin meglumine

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Finadyne Transdermal 50 mg/ml pour-on solution for cattle

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

Начин на приложение:

Прилагане чрез поливане

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

83.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Разтвор за поливане

Карентен срок по начин на приложение:

Прилагане чрез поливане:

-

говеда

- Meat and offal. 7 day
- Milk. 36 hour

Ветеринарномедицински Анатомо-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:Germany

Описание на опаковката:Налично само в АнглийскиНалично само в АнглийскиНалично само в Английски

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 Италиански

Притежател на разрешение за търговия:

Intervet Deutschland GmbH

Дата на разрешение за търговия:

9/04/2014

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Vet Pharma Friesoythe GmbH

Отговорен орган:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Номер на разрешението за търговия:

401983.00.00

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

3/05/2019

Референтна държава членка:

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

Процедурен номер:

ES/V/0451/001

Засегната държава членка:

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

[illegible]

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)
Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)
Налично само в [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Шведски](#)
[Исландски](#) [Norwegian](#)

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

Документи

Combined File of all Documents

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