

# Finadyne, 50 mg/ml, solution for injection

Разрешен

- Flunixin meglumine

## Идентификация на продукта

**Име на лекарството:**

Finadyne, 50 mg/ml, solution for injection

**Активно вещество:**

Налично само в [Английски](#)

**Видове животни, за които е предназначен продукта:**

говеда

кон

свиня

**Начин на приложение:**

Интравенозно приложение

Интрамускулно приложение

Интрамускулно приложение

Интрамускулно приложение

## Данни за продукта

**Активно вещество и концентрация:**

Налично само в [Английски](#)

83.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Фармацевтична форма:**

Инжекционен разтвор

---

**Карентен срок по начин на приложение:**

**Интравенозно приложение:**

•

**говеда**

- Meat and offal. 4 day

- Milk. 24 hour

•

**кон**

- Meat and offal. 5 day

- Milk. no withdrawal period

Leche: Su uso no est? autorizado en animales cuya leche se utiliza para el consumo humano.

**Интрамускулно приложение:**

•

**свиня**

- Meat and offal. 24 day

**Интрамускулно приложение:**

•

**говеда**

- Meat and offal. 31 day

**Интрамускулно приложение:**

•

**говеда**

- 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

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично 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 Латвийски Литовски Norwegian

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Intervet Ges.m.b.H.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

30/03/1984

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Trirx Segre

Aprilia Animal Health S.r.l.

---

**Отговорен орган:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Номер на разрешението за търговия:**

17774

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

30/03/1984

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Листовка

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

Кратка характеристика на продукта

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

Данни върху опаковката

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

Combined File of all Documents

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