

Finadyne 50 mg/ml oldatos injekció szarvasmarhák, sertések és lovak részére A.U.V.

Неоторизиран

- Flunixin

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

Finadyne 50 mg/ml oldatos injekció szarvasmarhák, sertések és lovak részére A.U.V.

Активна субстанция:

Налично само на [English](#)

Видове животни, за които е предназначен вмп:

свиня

говеда

кон

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Интравенозно приложение

Product details

Активна субстанция / Концентрация :

Налично само на [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Withdrawal period by route of administration:

Интрамускулно приложение:

• **свиня**

- Meat and offal. 18 day

Интравенозно приложение:

• **говеда**

- Milk. 1 day

- Meat and offal. 4 day

• **кон**

- Meat and offal. 10 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QM01AG90

Режим на отпускане Режим на отпускане:

Налично само на [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на лиценза:

Surrendered

Authorised in:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само на [Hungarian](#)

Налично само на [Hungarian](#)

Additional information

Entitlement type:

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание за лицензирането на продукта:

Налично само на [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Притежател на лиценза за употреба:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

2/08/1999

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Trirx Segre

Отговорен орган:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Номер на лиценза:

Тази информация не е налична за този продукт.

Дата на промяна в статуса на лиценза:

28/09/2023

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Кратка характеристика на продукта

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

Листовка

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000084910>