

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

Autorizovaný

- Flunixin meglumine

Product identification

Název léčivého přípravku:

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

Finadyne Transdermal 50 mg/ml Lösung zum Übergießen für Rinder

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Skot

Způsob podání:

K dispozici pouze v [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Portuguese](#)

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

83.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Roztok pro nalévání na hřbet - pour-on

Withdrawal period by route of administration:

Topical use:**• Skot**

- Maso. 7 day
 - Mléko. 36 hour
-

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QM01AG90

Právní status výdeje:

K dispozici pouze v [German](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Rakousko

Popis balení:

K dispozici pouze v [German](#)

K dispozici pouze v [German](#)

K dispozici pouze v [German](#)

Additional information

Entitlement type:

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Intervet Ges.m.b.H.

Marketing authorisation date:

19/05/2014

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Vet Pharma Friesoythe GmbH

Odpovědný orgán:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Registrační číslo:

835578

Datum změny stavu registrace:

26/02/2019

Referenční členský stát:

Irsko

Číslo postupu:

IE/V/0323/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Bulharsko Kypr Česko Dánsko

K dispozici pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Finsko Francie Německo Řecko Maďarsko Itálie Lotyšsko Litva
Lucembursko Nizozemsko Norsko Polsko Portugalsko Rumunsko Slovensko
Slovinsko Španelsko Švédsko

K dispozici pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000049761>