

Finadyne vet. 50 mg/ml Injektionsvætska, suspension

Autoriseret

- Flunixin meglumine

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Finadyne vet. 50 mg/ml Injektionsvætska, suspension

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Hest

Kvæg

Svin

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Intravenøs anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

83.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, suspension

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramuskulær anvendelse:

-

Hest

- Meat and offal. 7 dag_{im}

- Meat and offal. 1 dag_{iv}

-

Kvæg

- Milk. 1 dag

- Meat and offal. 4 dag_{iv}

- Meat and offal. 7 dag_{im}

-

Svin

- Meat and offal. 18 dag

Intravenøs anvendelse:

-

Hest

- Meat and offal. 1 dag_{iv}

- Meat and offal. 7 dag_{im}

-

Kvæg

- Milk. 1 dag

- Meat and offal. 7 dag_{im}

- Meat and offal. 4 dag_{iv}

-

Svin

- Meat and offal. 18 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QM01AG90

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Swedish](#)

Kun tilgængelig på [Swedish](#)

Kun tilgængelig på [Swedish](#)

Kun tilgængelig på [Swedish](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Intervet International B.V.

Dato for markedsføringstilladelse:

29/10/1987

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Trirx Segre

Ansvarlig myndighed:

Swedish Medical Products Agency

Markedsføringstilladelsesnummer:

10659

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

29/10/1987

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Etikettering

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053461>