

Finadyne, 50 mg/ml, solution for injection

Autoriseret

- Flunixin meglumine

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Finadyne, 50 mg/ml, solution for injection

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Hest

Svin

Administrationsvej:

Intravenøs anvendelse

Intramuskulær anvendelse

Intramuskulær anvendelse

Intramuskulær anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

83.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intravenøs anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal. 4 dag
- Milk. 24 hour

-

Hest

- Meat and offal. 5 dag
- Milk. no withdrawal period

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

Intramuskulær anvendelse:

-

Svin

- Meat and offal. 24 dag

Intramuskulær anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal. 31 dag

Intramuskulær anvendelse:

-

Kvæg

- Milk. 36 hour

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 [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

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

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Intervet Deutschland GmbH

Dato for markedsføringstilladelse:

3/05/2005

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Trirx Segre

Aprilia Animal Health S.r.l.

Ansvarlig myndighed:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Markedsføringstilladelsesnummer:

400773.00.00

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

9/03/2012

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

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

Indlægsseddel

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