

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

Autorisiert

- Flunixin meglumine

Product identification

Name des Arzneimittels:

Finadyne Transdermal 50 mg/ml pour-on solution for cattle
Finadyne vet. 50 mg/ml Roztwór do polewania

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Rind

Art der Anwendung:

Verfügbar nur in [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Portuguese](#)

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)
83.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Lösung zum Übergiessen

Withdrawal period by route of administration:

Topical use:**• Rind**

- Fleisch und Innereien. 7 day
 - Milk. 36 hour
-

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QM01AG90

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Polen

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#)

Zulassungsinhaber:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

3/08/2018

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Vet Pharma Friesoythe GmbH

Zuständige Behörde:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Zulassungsnummer:

2803

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0323/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Zypern Tschechische Republik Dänemark
Estland Finnland Frankreich Deutschland Griechenland Ungarn Italien
Lettland Litauen Luxemburg Niederlande Norwegen Polen Portugal
Rumaenien Slowakei Slowenien Spanien Schweden

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000049839>