

Finadyne, 50 mg/ml, solution for injection

Zugelassen

- Flunixin meglumine

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Finadyne, 50 mg/ml, solution for injection

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Pferd

Schwein

Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung

intramuskuläre Anwendung

intramuskuläre Anwendung

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

83.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intravenöse Anwendung:

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 4 Tag
- Milch. 24 Stunde

•

Pferd

- Fleisch und Innereien. 5 Tag
- Milch. no withdrawal period

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

intramuskuläre Anwendung:

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 24 Tag

intramuskuläre Anwendung:

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 31 Tag

intramuskuläre Anwendung:

•

Rind

- Milch. 36 Stunde

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

QM01AG90

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Polen

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Intervet International B.V.

Zulassungsdatum:

17/05/2000

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Trirx Segre

Zuständige Behörde:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Zulassungsnummer:

1002

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

17/05/2000

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

Dokumente

Packungsbeilage

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

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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.

Kombinierte Datei aller Dokumente

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