

Finadyne 50 mg/ml Injektionslösung für Rinder, Pferde und Schweine

Zugelassen

- Flunixin meglumine

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Finadyne 50 mg/ml Injektionslösung für Rinder, Pferde und Schweine

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 est? 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

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

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 Deutschland GmbH

Zulassungsdatum:

3/05/2005

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Trirx Segre

Aprilia Animal Health S.r.l.

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

400773.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

9/03/2012

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 7/07/2026

[Herunterladen](#)

Packungsbeilage

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