

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

No
autorizado

- Flunixin meglumine

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Finadyne Transdermal, 50mg/ml, Roztok pro nalévání na hřbet - pour-on

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Vía de administración:

Uso tópico

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

83.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución para unción dorsal continua

Tiempo de espera por vía de administración:

Uso tópico:

-

Bovino

- Meat and offal. 7 Día

- Milk. 36 Hora(s)

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QM01AG90

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Anulado

Autorizado en:

República Checa

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Intervet International B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

29/08/2014

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Vet Pharma Friesoythe GmbH

Autoridad responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número de autorización:

96/064/14-C

Fecha de modificación del estado de la autorización:

27/02/2024

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0323/001

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.