

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

Autorizado

- Flunixin meglumine

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Vía de administración:

Unción dorsal continua

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile 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:

Unción dorsal continua:

-

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:

Autorizado

Autorizado en:

Alemania

Disponible en:

Alemania

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 Deutschland GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

9/04/2014

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Vet Pharma Friesoythe GmbH

Autoridad responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número de autorización:

401983.00.00

Fecha de modificación del estado de la autorización:

3/05/2019

Estado miembro de referencia:

España

Número de procedimiento:

ES/V/0451/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Bulgaria Chipre República Checa Dinamarca Estonia
Finlandia Francia Alemania Grecia Hungría Irlanda Italia Letonia Lituania
Luxemburgo Países Bajos Noruega Polonia Portugal Rumania; Rumanía
Eslovaquia Eslovenia Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documentos

Combined File of all Documents

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