

Finadyne, 50 mg/ml, solution for injection

Müügiloaga

- Flunixin meglumine

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

Finadyne, 50 mg/ml, solution for injection

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

veis

hobune

sig

Manustamisviis:

Intravenoosne

Intramuskulaarne

Intramuskulaarne

Intramuskulaarne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

83.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Ravimvorm:

Süstelahus

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:

Intravenoosne:

-

veis

- liha ja söödavad koed. 4 day

- piim. 24 hour

-

hobune

- liha ja söödavad koed. 5 day

- piim. no withdrawal period

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

Intramuskulaarne:

-

sig

- liha ja söödavad koed. 24 day

Intramuskulaarne:

-

veis

- liha ja söödavad koed. 31 day

Intramuskulaarne:

-

veis

- piim. 36 hour

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

QM01AG90

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloo staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Taani

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloo õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Müügiloo hoidja:

Intervet International B.V.

Müügiloo kuupäev:

7/05/1999

Partii vabastamise tootmiskohad:

Trirx Segre

Aprilia Animal Health S.r.l.

Vastutav asutus:

Danish Medicines Agency

Müügiloa number:

30629

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

7/05/1999

Viiteliikmesriik:

Hispaania

Müügiloamenetluse number:

ES/V/0450/001

Asjaomased liikmesriigid:

Austria Belgia Küpros Taani Soome Prantsusmaa Saksamaa Kreeka Island
Iirimaa Itaalia Luksemburg Holland Norra Poola Portugal Rumeenia Rootsi
Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

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

Dokumendid

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Combined File of all Documents

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiata allpool teises keeles.

Pakendi infoleht

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiata allpool teises keeles.