

Finadyne vet. 50 mg/ml šķīdums injekcijām cūkām, liellopiem un zirgiem

Ei
myönnetty

- Flunixin

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Finadyne vet. 50 mg/ml šķīdums injekcijām cūkām, liellopiem un zirgiem

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Nauta

Hevonen

Sika

Antoreitti:

Laskimoon

Lihakseen

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Injektioneste, liuos

Varoaika antoreiteittäin:

Laskimoon:

-

Nauta

- Meat and offal. 4 day
- Milk. 24 hour

-

Hevonen

- Meat and offal. 3 day

Lihakseen:

-

Sika

- Meat and offal. 28 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QM01AG90

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Peruutettu

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Latvian](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Intervet International B.V.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

16/12/2003

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Trirx Segre

Vastaava viranomainen:

Food And Veterinary Service

Myyntilupanumero:

V/NRP/03/1626

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

28/08/2023

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Combined File of all Documents

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.