

FINOXALINE

Non autorisé

- Flunixin meglumine
- Oxytetracycline hydrochloride

Identification du produit

Dénomination du médicament:

FINOXALINE

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie intraveineuse

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

33.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

108.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie intramusculaire:**

-

Bovins

- Viande et abats. 39 day

- Lait. 7 day

Voie intraveineuse:

-

Bovins

- Viande et abats. 39 day

- Lait. 7 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01AA56

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Abandonnée

Autorisé en:

France

Description des conditionnements:

Flacon de 20 ml

Flacon de 50 ml

Flacon de 100 ml

Flacon de 250 ml

Flacon de 10 ml

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

10/12/1985

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Trirx Segre

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/3987603 2/1985

Date de modification du statut de l'autorisation:

4/07/2023

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit