

Finadyne, 50 mg/ml, solution for injection

Autorisé

- Flunixin meglumine

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Finadyne, 50 mg/ml, solution for injection

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins

Cheval

Porc

Voie d'administration:

Voie intraveineuse

Voie intramusculaire

Voie intramusculaire

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

83.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intraveineuse:

-

Bovins

- Viande et abats. 4 day

- Lait. 24 hour

-

Cheval

- Viande et abats. 5 day

- Lait. no withdrawal period

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

Voie intramusculaire:

-

Porc

- Viande et abats. 24 day

Voie intramusculaire:

-

Bovins

- Viande et abats. 31 day

Voie intramusculaire:

-

Bovins

- Lait. 36 hour

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

QM01AG90

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Danemark

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais Italian Latvian Lithuanian Norwegian

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet International B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

7/05/1999

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

Trirx Segre

Autorité responsable:

Danish Medicines Agency

Numéro de l'autorisation:

30629

Date de modification du statut de l'autorisation:

7/05/1999

État membre de référence:

Espagne

Numéro de procédure:

ES/V/0450/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Chypre Danemark Finlande France Allemagne Grèce
Islande Irlande Italie Luxembourg Pays-Bas Norvège Pologne Portugal
Roumanie Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.