

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

Non
autorisé

- Flunixin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

Disponibile uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins
Cheval
Porc

Voie d'administration:

Voie intraveineuse
Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponibile uniquement en Anglais

50.00 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. 3 day

Voie intramusculaire:

•

Porc

- Viande et abats. 28 day

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

QM01AG90

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Abandonnée

Autorisé en:

Lettonie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Latvian

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:

16/12/2003

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

Trirx Segre

Autorité responsable:

Food And Veterinary Service

Numéro de l'autorisation:

V/NRP/03/1626

Date de modification du statut de l'autorisation:

28/08/2023

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

Documents

Fichier combinant tous les documents

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