

Finadyne, 50 mg/ml, solution for injection

Odobreno

- Flunixin meglumine

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Finadyne, 50 mg/ml, solution for injection

Djelatna tvar:

Dostupan samo u engleski

Ciljne vrste:

Dostupan samo u bugarski španjolski češki danski njemački estonski grčki engleski francuski talijanski latvijski litvanski mađarski nizozemski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

Dostupan samo u bugarski španjolski češki danski njemački estonski grčki engleski francuski talijanski latvijski litvanski mađarski nizozemski rumunjski finski švedski islandski Norwegian

Dostupan samo u bugarski španjolski češki danski njemački estonski grčki engleski francuski talijanski latvijski litvanski mađarski nizozemski rumunjski finski švedski islandski Norwegian

Put aplikacije:

Intravenski

Intramuskularno

Intramuskularno

Intramuskularno

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski
83.00 miligram / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

otopina za injekciju

Karencija prema putu aplikacije:

Intravenski:

-

Cattle

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

-

Horse

- Meat and offal. 5 day
- Milk. no withdrawal period

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

Intramuskularno:

-

Pig

- Meat and offal. 24 day

Intramuskularno:

-

Cattle

- Meat and offal. 31 day

Intramuskularno:

-

Cattle

- Milk. 36 sat

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QM01AG90

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan u:

Opis paketa:

Dostupan samo u [španjolski](#)

Dostupan samo u [španjolski](#)

Dostupan samo u [španjolski](#)

Dostupan samo u [španjolski](#)

Dostupan samo u [španjolski](#)

Dostupan samo u [španjolski](#)

Dostupan samo u [španjolski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

15/03/1983

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Trirx Segre

Aprilia Animal Health S.r.l.

Nadležno tijelo:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Broj odobrenja:

2344 ESP

Datum promjene statusa odobrenja:

11/07/2019

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.

Označivanje

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.

Uputa o lijeku

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.