

# Finadyne, 50 mg/ml, solution for injection

Engedélyezett

- Flunixin meglumine

## Termék azonosítása

### **Készítmény neve:**

Finadyne, 50 mg/ml, solution for injection

### **Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

### **Célállat faj:**

szarvasmarha

ló

sertés

### **Alkalmazás módja:**

Intravénás alkalmazás

Intramuscularis alkalmazás

Intramuscularis alkalmazás

Intramuscularis alkalmazás

## Termékjellemzők

### **Hatóanyag / Hatáserősség:**

Csak itt érhető el [English](#)

83.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Gyógyszerforma:**

Oldatos injekció

---

**Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:**

**Intravénás alkalmazás:**

•

**szarvasmarha**

- Meat and offal. 4 day

- Milk. 24 hour

•

**ló**

- 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.

**Intramuscularis alkalmazás:**

•

**sertés**

- Meat and offal. 24 day

**Intramuscularis alkalmazás:**

•

**szarvasmarha**

- Meat and offal. 31 day

**Intramuscularis alkalmazás:**

•

**szarvasmarha**

- Milk. 36 hour

---

**Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:**

QM01AG90

---

**Rendelhetőség:**

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Engedélyezési státusz:**

Valid

---

**Engedélyezett -ben:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

---

## További információ

**Jogosultsági típus:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Készítmény engedélyezésének jogalapja:**

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Intervet Deutschland GmbH

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

3/05/2005

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Trirx Segre

---

**Felelős hatóság:**

**Engedély száma:**

400773.00.00

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

9/03/2012

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.