

FINADYNE 50 mg/ml, soluzione iniettabile per bovini, suini e cavalli

Felhatalmazott

- Flunixin meglumine

Product identification

Készítmény neve:

FINADYNE 50 mg/ml, soluzione iniettabile per bovini, suini e cavalli

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj(ok):

sertés

ló

szarvasmarha

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Intravénás alkalmazás

Product details

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

82.95 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

Withdrawal period by route of administration:**Intramuscularis alkalmazás:**

- **sertés**

- Meat and offal. 18 day

- **ló**

- Meat and offal. 7 day

Non utilizzare in cavalli che producono latte destinato al consumo umano.

Intravénás alkalmazás:

- **szarvasmarha**

- Meat and offal. 7 day

- Milk. 48 hour

- **ló**

- Meat and offal. 7 day

Non utilizzare in cavalli che producono latte destinato al consumo umano.

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QM01AG90

Szállítás jogállása:

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

Engedélyezési státusz:

Valid

Authorised in:

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

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Italian](#)

Csak itt érhető el [Italian](#)

Csak itt érhető el [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Termékengedélyezés jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Intervet

Marketing authorisation date:

1/12/1984

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Trirx Segre

Felelős hatóság:

Ministry Of Health

Engedély száma:

Ez az információ erre a készítményre vonatkozóan nem áll rendelkezésre.

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

9/12/1998

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000090839>