

Finadyne Transdermal 50 mg/ml pour-on solution for cattle

Viðurkennt

- Flunixin meglumine

Product identification

Heiti lyfs:

Finadyne Transdermal 50 mg/ml pour-on solution for cattle

Finadyne Transdermal 50 mg/ml pour-on solution for cattle

Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Dýrategundir:

Nautgripir

Íkomuleið:

Aðeins í boði í [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Portuguese](#)

Product details

Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í [English](#)

83.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Áhella, lausn

Withdrawal period by route of administration:

Topical use:**• Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. 7 dagar
- Mjólk. 36 klukkustundir

ATC flokkun (dýralyf):

QM01AG90

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða markaðsleyfis:

Gilt

Authorised in:

Írland

Áletrun:

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:

Aðeins í boði í [English](#) [Italian](#)

Markaðsleyfishafi:

Intervet (Ireland) Limited

Marketing authorisation date:

16/05/2014

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

Vet Pharma Friesoythe GmbH

Ábyrgt yfirvald:

Health Products Regulatory Authority

Markaðsleyfisnúmer:

VPA10996/272/001

Dagsetning leyfisbreytingar:

16/05/2014

Umsjónarland (RMS):

Írland

Númer verkferlis:

IE/V/0323/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Búlgaría Kýpur Tékkland Danmörk Eistland Finnland
Frakkland Þýskaland Grikkland Ungverjaland Ítalía Lettland Litáen
Lúxemborg Holland Noregur Pólland Portúgal Rúmenía Slóvakía Slóvenía
Spánn Svíþjóð Bretland (Norður-Írland)

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

Documents

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000049818>