

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

Ekki
heimilt

- Flunixin meglumine

Product identification

Heiti lyfs:

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

Finadyne transdermal 50 mg/ml solução para unção contínua para bovinos

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:

Afturkallað

Authorised in:

Portúgal

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:

MSD Animal Health Lda.

Marketing authorisation date:

23/06/2014

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

Vet Pharma Friesoythe GmbH

Ábyrgt yfirvald:

Directorate General For Food And Veterinary

Markaðsleyfisnúmer:

812/01/14DFVPT

Dagsetning leyfisbreytingar:

2/11/2023

Umsjónarland (RMS):

Írland

Númer verkferlis:

IE/V/0323/001

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/600000049841>