

FINOXALINE

Heimilað

- Oxytetracycline hydrochloride
- Flunixin meglumine

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

FINOXALINE

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar í bláæð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til notkunar í vöðva:**

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 35 dagar

- Mjólk. 7 dagar

Til notkunar í bláæð:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 35 dagar

- Mjólk. 7 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ01AA56

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Spánn

Fáanlegt í:

Spánn

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í spænska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska ítalska lettneska litháíska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Dagsetning markaðsleyfis:

5/06/1987

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Trirx Segre

Ábyrgt yfirvald:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Markaðsleyfisnúmer:

2624 ESP

Dagsetning á breytingu stöðu:

13/09/2012

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

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

Áletranir

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

Fylgiseðill

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