

Finadyne 50 mg/ml Injektionslösung für Rinder, Pferde und Schweine

Viðurkennt

- Flunixin meglumine

Product identification

Heiti lyfs:

Finadyne 50 mg/ml Injektionslösung für Rinder, Pferde und Schweine

Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Dýrategundir:

Svín
Nautgripir
Hestur

Íkomuleið:

Til notkunar í vöðva
Til notkunar í bláæð

Product details

Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í [English](#)
83.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Withdrawal period by route of administration:**Til notkunar í vöðva:****• Svín**

- Kjöt og innmatur. 18 dagar

Til notkunar í bláæð:**• Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. 10 dagar

- Mjólk. 1 dagar

• Hestur

- Kjöt og innmatur. 10 dagar

ATC flokkun (dýralyf):

QM01AG90

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða markaðsleyfis:

Gilt

Authorised in:

Austurríki

Áletrun:

Aðeins í boði í [German](#)

Aðeins í boði í [German](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:

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

Markaðsleyfishafi:

Intervet Ges.m.b.H.

Marketing authorisation date:

30/03/1984

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

Trirx Segre

Ábyrgt yfirvald:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Markaðsleyfisnúmer:

17774

Dagsetning leyfisbreytingar:

30/03/1984

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

Documents

Fylgiseðill

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

Samantekt á eiginleikum lyfs

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

Áletranir

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/600000075795>