

# FINADYNE 50 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Autorizzato

- Flunixin meglumine

## Product identification

### Denominazione del medicinale:

FINADYNE 50 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

---

### Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

---

### Specie di destinazione:

bovini

Cavallo

Suino

---

### Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso endovenoso

---

## Product details

### Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

83.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

### Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

---

**Withdrawal period by route of administration:****Uso intramuscolare:****• bovini**

- carne e visceri. 4 giorno
- latte. 24 ora

**• Cavallo**

- carne e visceri. 4 giorno
- latte. no withdrawal period

Leche:No autorizado en yeguas en lactación para consumo humano

**• Suino**

- carne e visceri. 24 giorno

**Uso endovenoso:****• bovini**

- carne e visceri. 4 giorno
- latte. 24 ora

**• Cavallo**

- carne e visceri. 4 giorno
- latte. no withdrawal period

Leche:No autorizado en yeguas en lactación para consumo humano

**• Suino**

- carne e visceri. 24 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QM01AG90

---

**Status giuridico della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Authorised in:**

Spagna

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [Spanish](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione completa -Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

---

**Marketing authorisation date:**

15/03/1983

---

**Siti di produzione e rilascio dei lotti:**

Trirx Segre

---

**Autorità responsabile:**

The Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Numero di autorizzazione:**

2344 ESP

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

11/07/2019

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055295>