

# Finadyne, 50 mg/ml, solution for injection

Autorizzato

- Flunixin meglumine

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

Finadyne Vet. 50 mg/ml injektionsvæske, opløsning

Finadyne, 50 mg/ml, solution for injection

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

bovini

Cavallo

Suino

### Via di somministrazione:

Uso endovenoso

Uso intramuscolare

Uso intramuscolare

Uso intramuscolare

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English  
83.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Uso endovenoso:**

- 

**bovini**

- carni e frattaglie. 4 giorno
- latte. 24 ora

- 

**Cavallo**

- carni e frattaglie. 5 giorno
- latte. no withdrawal period

Leche: Su uso no est✦ autorizado en animales cuya leche se utiliza para el consumo humano.

**Uso intramuscolare:**

- 

**Suino**

- carni e frattaglie. 24 giorno

**Uso intramuscolare:**

- 

**bovini**

- carni e frattaglie. 31 giorno

**Uso intramuscolare:**

- 

**bovini**

- latte. 36 ora

---

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

QM01AG90

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Danimarca

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

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

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

---

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

Intervet International B.V.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

7/05/1999

---

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

Trirx Segre

---

**Autorità responsabile:**

**Numero di autorizzazione:**

30629

---

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

7/05/1999

---

**Stato membro di riferimento:**

Spagna

---

**Numero di procedura:**

ES/V/0450/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Cipro Danimarca Finlandia Francia Germania Grecia Islanda  
Irlanda Italia Lussemburgo Paesi Bassi Norvegia Polonia Portogallo Romania  
Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

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

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

File combinato di tutti i documenti

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