

Finadyne, 50 mg/ml, solution for injection

Autorizzato

- Flunixin meglumine

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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:

Danish Medicines Agency

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

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.