

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:

Romania

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:

6/04/2010

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Trirx Segre

Aprilia Animal Health S.r.l.

Autorità responsabile:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numero di autorizzazione:160116

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:11/12/2024

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

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.