

Finadyne, 50 mg/ml, solution for injection

Registruotas

- Flunixin meglumine

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Finadyne, 50 mg/ml, solution for injection

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Žirgas

Kiaulė

Naudojimo būdas:

Leisti į veną

Leisti į raumenis

Leisti į raumenis

Leisti į raumenis

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

83.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti į veną:

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 4 d.
- Pienas. 24 valandos

-

Žirgas

- Skerdiena ir subproduktai. 5 d.
- Pienas. no withdrawal period

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

Leisti į raumenis:

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 24 d.

Leisti į raumenis:

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 31 d.

Leisti į raumenis:

-

Galvijai

- Pienas. 36 valandos

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QM01AG90

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik Anglų

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik Anglų Prancūzų Kroatų Italų Latvių Suomių Švedų Islandų Norwegian

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pilna paraiška - Žinoma veiklioji medžiaga, pagal Direktyvos 2001/82/EB 12(3) straipsnį

Registruotojas:

Intervet International B.V.

Rinkodaros leidimo data:

2/06/1999

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Trirx Segre

Aprilia Animal Health S.r.l.

Atsakinga institucija:

Norwegian Medical Products Agency

Registracijos numeris:

99-1184

Registracijos statuso pasikeitimo data:

2/06/2009

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Pakuotės lapelis

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.