

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 está 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 Kroatų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Galima įsigyti:

Spain

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik Ispanų

Pateikiama tik Ispanų

Pateikiama tik Ispanų

Pateikiama tik Ispanų

Pateikiama tik Ispanų

Pateikiama tik Ispanų

Pateikiama tik Ispanų

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:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Rinkodaros leidimo data:

15/03/1983

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Trirx Segre

Atsakinga institucija:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Registracijos numeris:

2344 ESP

Registracijos statuso pasikeitimo data:

11/07/2019

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

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

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

Ženklimas

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

Pakuotės lapelis

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

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Ji galite rasti kita kalba žemiau.