

File downloaded on 2026-07-10

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/lt/600000090839>

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

Rinkodaros leidimo data:

1/12/1984

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Trirx Segre

Aprilia Animal Health S.r.l.

Atsakinga institucija:

Ministry Of Health

Registracijos numeris:

100099

Registracijos statuso pasikeitimo data:

9/12/1998

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

Dokumentai

Combined File of all Documents

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.