

File downloaded on 2026-05-11

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/lv/600000985874>

Finadyne, 50 mg/ml, solution for injection

Atļautas

- Flunixin meglumine

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

Finadyne, 50 mg/ml, solution for injection

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Liellops

Zirgs

Cūka

Lietošanas veids:

intravenozai lietošanai

intramuskulārai lietošanai

intramuskulārai lietošanai

intramuskulārai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

83.00 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Farmaceutiskā forma:

Šķīdums injekcijām

Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:

intravenozai lietošanai:

•

Liellops

- Gaļa un blakusprodukti. 4 diena

- Piens. 24 stunda

•

Zirgs

- Gaļa un blakusprodukti. 5 diena

- Piens. no withdrawal period

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

intramuskulārai lietošanai:

•

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 24 diena

intramuskulārai lietošanai:

•

Liellops

- Gaļa un blakusprodukti. 31 diena

intramuskulārai lietošanai:

•

Liellops

- Piens. 36 stunda

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QM01AG90

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pilns pieteikums - zināmai aktīvai vielai (Direktīvas 2001/82/EC 12.(3) pants)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Intervet International B.V.

Tirdzniecības atļaujas datums:

10/10/2005

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Trirx Segre

Atbildīgā iestāde:

Ministry Of Health And Social Security

Atļaujas numurs:

V 817/01/10/0693

Atļaujas statusa maiņas datums:

5/11/2021

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Visu dokumentu apvienotais fails

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.