



2. juli 2025

PRODUKTRESUMÉ

for

Finadyne Vet., injektionsvæske, opløsning

0. D.SP.NR.
20216

1. VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN
Finadyne Vet.

Lægemedelform: injektionsvæske, opløsning
Styrke(r): 50 mg/ml

2. KVALITATIV OG KVANTITATIV SAMMENSÆTNING
Hver ml indeholder:

Aktivt stof:

50 mg flunixin svarende til 83 mg flunixinmeglumin.

Hjælpestoffer:

Kvalitativ sammensætning af hjælpestoffer og andre bestanddele	Kvantitativ sammensætning, hvis oplysningen er vigtig for korrekt administration af veterinærlægemidlet
Phenol	5,0 mg
Natriumformaldehydsulfoxylat	2,5 mg
Propylenglycol	207,2 mg
Dinatriumedetat	
Trinatriumphosphat-dodecahydrat E339	
Natriumhydroxid	
Vand til injektionsvæsker	

Klar, farveløs til lysegul opløsning, fri for fremmede stoffer.

3. KLINISKE OPLYSNINGER

3.1 Dyrearter, som lægemidlet er beregnet til

Kvæg, hest og svin.

3.2 Terapeutiske indikationer for hver dyreart, som lægemidlet er beregnet til

Kvæg:

Supplerende terapi til behandling af luftvejssygdomme endotoksæmi og akut mastitis.

Lindring af akut inflammation og smerter i forbindelse med muskuloskeletale lidelser.

Reduktion af postoperative smerter i forbindelse med afhorning hos kalve på under 9 uger.

Hest:

Lindring af akut inflammation og smerter i forbindelse med muskuloskeletale lidelser.

Lindring af visceral smerte i forbindelse med kolik.

Supplerende behandling af endotoksæmi på grund af eller som følge af post-kirurgiske eller medicinske tilstande eller sygdomme, der resulterer i nedsat blodcirkulation i mave-tarm-kanalen.

Febernedsættende.

Svin:

Supplerende terapi til behandling af luftvejssygdomme hos svin.

Supplerende behandling af postpartum dysgalactia (Mastitis-Metritis-Agalactia) syndrom hos søer.

Lindring af akut inflammation og smerter i forbindelse med muskuloskeletale lidelser.

Reduktion af postoperative smerter efter kastration og halekupering hos pattegrise.

3.3 Kontraindikationer

Må ikke anvendes til dyr med hjerte-, lever- eller nyresygdom eller til dyr, hvor der er mulighed for ulceration eller blødning i mave-tarm-kanalen.

Må ikke anvendes i tilfælde af overfølsomhed over for det aktive stof eller over for et eller flere af hjælpestofferne.

Må ikke anvendes, hvis hæmatopoiesen eller hæmostasen er svækket.

Må ikke anvendes i tilfælde af kolik forårsaget af ileus og i forbindelse med dehydrering.

3.4 Særlige advarsler

Ingen.

3.5 Særlige forholdsregler vedrørende brugen

Særlige forholdsregler vedrørende sikker brug hos de dyrearter, som lægemidlet er beregnet til:

Skal injiceres langsomt, da der kan forekomme livstruende symptomer på chok på grund af lægemidlets indhold af propylenglycol.

Det er kendt, at NSAID'er præparater har tokolytisk virkning og potentielt kan forsinke fødslen ved at hæmme de prostaglandiner, der er vigtige signalstoffer for fødselens igangsættelse. Anvendelsen af veterinærlægemidlet i den umiddelbare postpartum-periode kan forstyrre livmoders involution og udvisning af fosterhinder og resultere i tilbageholdelse af placenta.

Veterinærlægemidlet bør have en temperatur så tæt på legemstemperatur som muligt. Injektionen bør straks afbrydes ved de første tegn på chok, og chokbehandling iværksættes om nødvendigt.

Anvendelse af NSAID'er til hypovolæmiske dyr eller dyr i chok bør være underlagt en vurdering af fordele og risici udført af den ansvarlige dyrlæge på grund af risikoen for nyretoksicitet.

Anvendelse af veterinærlægemidlet til meget unge (kvæg, heste: mindre end 6 uger gamle) såvel som til ældre dyr kan indebære yderligere risici. Hvis en sådan anvendelse ikke kan undgås, bør der foretages omhyggelig klinisk monitorering. Den underliggende årsag til smerte, inflammation eller kolik bør bestemmes, og når det er hensigtsmæssigt, bør antibiotika eller rehydreringsbehandling gives samtidig.

NSAID'er kan forårsage hæmning af fagocytose, og derfor bør passende samtidig antimikrobiel behandling etableres ved behandling af inflammatoriske tilstande i forbindelse med bakterielle infektioner.

Særlige forholdsregler for personer, der administrerer veterinærlægemidlet til dyr:

Dette veterinærlægemiddel kan forårsage overfølsomhedsreaktioner (allergi). Personer med kendt overfølsomhed over for non-steroid anti-inflammatoriske lægemidler såsom flunixin og/eller propylenglycol bør undgå kontakt med dette veterinærlægemiddel. I tilfælde af overfølsomhedsreaktioner, søg lægehjælp og vis indlægssedlen eller etiketten til lægen.

Dette veterinærlægemiddel kan forårsage hud- og øjenirritation. Undgå kontakt med hud eller øjne. Vask hænderne efter brug. I tilfælde af utilsigtet kontakt med huden vaskes det berørte område straks med rigelig mængde vand.

I tilfælde af utilsigtet kontakt med øjnene skylles øjnene straks med rigelige mængder vand. Hvis hud- og/eller øjenirritation fortsætter, søg straks lægehjælp og vis indlægssedlen eller etiketten til lægen.

Utilsigtet selvinjektion kan forårsage smerte og inflammation. I tilfælde af utilsigtet selvinjektion, søg straks lægehjælp og vis indlægssedlen eller etiketten til lægen.

Laboratorieundersøgelser på rotter med flunixin har vist tegn på føtotoksiske effekter. Gravide kvinder bør anvende veterinærlægemidlet med stor forsigtighed for at undgå utilsigtet selvinjektion.

Særlige forholdsregler vedrørende beskyttelse af miljøet:

Flunixin er toksisk for ådselædende fugle. Må ikke administreres til dyr, der kan indgå i den vilde faunas fødekæde. Ved dødsfald eller aflivning af behandlede dyr skal det sikres, at det afdøde dyr ikke er tilgængeligt for den vilde fauna.

3.6 Bivirkninger

Kvæg:

Ikke almindelig (1 til 10 dyr ud af 1.000 behandlede dyr):	Reaktion ved injektionsstedet (såsom irritation på injektionsstedet og hævelse på injektionsstedet).
Sjælden (1 til 10 dyr ud af 10.000 behandlede dyr):	Leversygdom. Nyreforstyrrelse (nefropati, papillær nekrose) ¹ .

<p>Meget sjælden (< 1 dyr ud af 10.000 behandlede dyr, herunder enkeltstående indberetninger):</p>	<p>Anafylaksi (f.eks. anafylaktisk chok, hyperventilation, kramper, kollaps, død)²; Ataksi².</p> <p>Blod og lymfesystem forstyrrelse³, blødning.</p> <p>Forstyrrelse i fordøjelseskanalen (mave-tarm-irritation, mave-tarm-ulceration, blødning i fordøjelseskanalen, kvalme, blod i fæces, diarré)¹.</p> <p>Forsinket fødsel⁴, dødfødsel⁴, tilbageholdt placenta⁵.</p> <p>Nedsat appetit.</p>
---	---

¹ Især hos hypovolæmiske og hypotensive dyr.

² Efter intravenøs administration. Ved indtræden af de første symptomer skal administrationen stoppes øjeblikkeligt, og om nødvendigt bør anti-chokbehandling påbegyndes.

³ Abnormaliteter i blodtal.

⁴ Ved en tokolytisk effekt, der er induceret af hæmning af syntesen af prostaglandiner, som er ansvarlig for igangsættelse af fødsel.

⁵ Hvis produktet anvendes i perioden efter fødsel.

Hest:

<p>Ikke almindelig (1 til 10 dyr ud af 1.000 behandlede dyr):</p>	<p>Reaktion ved injektionsstedet (såsom irritation på injektionsstedet og hævelse på injektionsstedet).</p>
<p>Sjælden (1 til 10 dyr ud af 10.000 behandlede dyr):</p>	<p>Leversygdom; Nyreforstyrrelse (nefropati, papillær nekrose)¹.</p>
<p>Meget sjælden (< 1 dyr ud af 10.000 behandlede dyr, herunder enkeltstående indberetninger):</p>	<p>Anafylaksi (f.eks. anafylaktisk chok, hyperventilation, kramper, kollaps, død)². Ataksi².</p> <p>Blod og lymfesystem forstyrrelse³, blødning.</p> <p>Forstyrrelse i fordøjelseskanalen (mave-tarm-irritation, mave-tarm-ulceration, blødning i fordøjelseskanalen, kvalme, blod i fæces, diarré)¹.</p> <p>Forsinket fødsel⁴, dødfødsel⁴, tilbageholdt placenta⁵.</p> <p>Ophidselse⁶.</p> <p>Muskelsvaghed⁶.</p>

	Nedsat appetit.
--	-----------------

- ¹ Især hos hypovolæmiske og hypotensive dyr.
- ² Efter intravenøs administration. Ved indtræden af de første symptomer skal administrationen stoppes øjeblikkeligt, og om nødvendigt bør anti-chokbehandling påbegyndes.
- ³ Abnormaliteter i blodtal.
- ⁴ Ved en tokolytisk effekt, der er induceret af hæmning af syntesen af prostaglandiner, som er ansvarlig for igangsættelse af fødsel.
- ⁵ Hvis produktet anvendes i perioden efter fødsel.
- ⁶ Kan forekomme ved utilsigtet intra-arteriel injektion.

Svin:

Ikke almindelig (1 til 10 dyr ud af 1.000 behandlede dyr):	Reaktion ved injektionsstedet (såsom misfarvning af huden på injektionsstedet, smerter på injektionsstedet, irritation på injektionsstedet og hævelse på injektionsstedet) ¹ .
Sjælden (1 til 10 dyr ud af 10.000 behandlede dyr):	Lever sygdom; Nyreforstyrrelse (nefropati, papillær nekrose) ² .
Meget sjælden (< 1 dyr ud af 10.000 behandlede dyr, herunder enkeltstående indberetninger):	Anafylaksi (f.eks. anafylaktisk chok, hyperventilation, kramper, kollaps, død) ³ ; Ataksi ³ . Blod og lymfesystem forstyrrelse ⁴ , blødning. Forstyrrelse i fordøjelseskanalen (mave-tarm-irritation, mave-tarm-ulceration, blødning i fordøjelseskanalen, opkast, kvalme, blod i fæces, diarré) ² . Forsinket fødsel ⁵ , dødfødsel ⁵ , tilbageholdt placenta ⁶ . Nedsat appetit.

- ¹ Løser sig spontant inden for 14 dage.
- ² Især hos hypovolæmiske og hypotensive dyr.
- ³ Efter intravenøs administration. Ved indtræden af de første symptomer skal administrationen stoppes øjeblikkeligt, og om nødvendigt bør anti-chokbehandling påbegyndes.
- ⁴ Abnormaliteter i blodtal.
- ⁵ Ved en tokolytisk effekt, der er induceret af hæmning af syntesen af prostaglandiner, som er ansvarlig for igangsættelse af fødsel.
- ⁶ Hvis produktet anvendes i perioden efter fødsel.

Indberetning af bivirkninger er vigtigt, da det muliggør løbende sikkerhedsovervågning af et veterinærlægemiddel. Indberetningerne sendes, helst via en dyrlæge, til enten indehaveren af markedsføringstilladelsen eller dennes lokale repræsentant eller til den

nationale kompetente myndighed via det nationale indberetningssystem. Se indlægssedlen for de relevante kontaktoplysninger.

3.7 **Anvendelse under drægtighed, laktation eller æglægning**

Drægtighed:

Veterinærlægemidlets sikkerhed er blevet fastlagt hos drægtige køer og søer. Brug ikke veterinærlægemidlet inden for 48 timer før forventet fødsel hos køer og søer.

Veterinærlægemidlets sikkerhed under drægtighed er ikke fastlagt hos hopper. Må ikke anvendes under hele drægtigheden.

Laboratorieundersøgelser med rotter har vist føtotoksicitet af flunixin efter intramuskulær administration ved maternotoksiske doser såvel som en forlængelse af drægtighedsperioden.

Veterinærlægemidlet bør kun administreres inden for de første 36 timer efter fødslen efter en vurdering af fordele/risici udført af den ansvarlige dyrlæge, og behandlede dyr bør overvåges for tilbageholdt placenta.

Fertilitet:

Veterinærlægemidlets sikkerhed er ikke fastlagt hos tyre, hingste og orner beregnet til avl. Må ikke anvendes til avlstyre, avlshingste og avlsorner.

3.8 **Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion**

Administrer ikke andre non-steroidale anti-inflammatoriske lægemidler (NSAID'er) samtidig eller inden for 24 timer efter hinanden. Administrer ikke kortikosteroider samtidigt.

Samtidig brug af andre NSAID'er eller kortikosteroider kan øge risikoen for mave-tarm-ulceration. Nogle NSAID-præparater kan være stærkt bundet til plasmaproteiner og konkurrere med andre stærkt bundne lægemidler, hvilket kan forårsage toksiske virkninger. Flunixin kan nedsætte virkningen af nogle antihypertensive lægemidler ved at hæmme prostaglandinsyntesen, såsom diuretika, ACE-hæmmere (angiotensin-konverterende enzykhæmmere) og β -blokkere.

Samtidig administration af potentielt nefrotoksiske lægemidler (f.eks. aminoglykosid-antibiotika) bør undgås.

3.9 **Administrationsveje og dosering**

Intramuskulær og intravenøs anvendelse hos kvæg.

Intramuskulær anvendelse hos svin.

Intravenøs anvendelse hos heste.

Kvæg

Supplerende terapi til behandling af luftvejssygdomme hos kvæg, endotoksæmi og akut mastitis og lindring af akut inflammation og smerte i forbindelse med muskuloskeletale lidelser

2,2 mg flunixin/kg kropsvægt (2 ml per 45 kg) én gang dagligt intramuskulært eller intravenøst.

Gentag efter behov med 24-timers intervaller i op til 3 dage på hinanden følgende dage.

Hvis dosisvolumen overstiger 8 ml ved intramuskulær anvendelse, bør det opdeles og injiceres i to eller tre områder. Hvis mere end tre områder er nødvendige, bør den intravenøse administrationsvej anvendes.

Reduktion af postoperative smerter i forbindelse med afhorning hos kalve på mindre end 9 uger

En enkel intravenøs administration af 2,2 mg flunixin per kg kropsvægt (2 ml per 45 kg), 15-20 minutter før proceduren.

Hest

Lindring af akut inflammation og smerter i forbindelse med muskuloskeletale lidelser og febernedsettende

1,1 mg flunixin/kg kropsvægt (1 ml per 45 kg) én gang dagligt i op til 5 dage i henhold til klinisk respons.

Lindring af visceral smerte i forbindelse med kolik

1,1 mg flunixin/kg kropsvægt (1 ml per 45 kg). Gentag en eller to gange, hvis kolik opstår igen.

Supplerende behandling af endotoksæmi på grund af eller som følge af post-kirurgiske eller medicinske tilstande eller sygdomme, der resulterer i nedsat blodcirkulation i mave-tarmkanalen

0,25 mg flunixin/kg kropsvægt hver 6.-8. time eller 1,1 mg flunixin/kg kropsvægt én gang dagligt i op til 5 på hinanden følgende dage.

Svin

Supplerende terapi til behandling af luftvejssygdomme hos svin, supplerende behandling af postpartum dysgalactia (Mastitis-Metritis-Agalactia) syndrom hos søer, lindring af akut inflammation og smerter i forbindelse med muskuloskeletale lidelser

2,2 mg flunixin/kg kropsvægt (2 ml pr. 45 kg) én gang dagligt i op til 3 på hinanden følgende dage. Injektionsvolumen bør begrænses til maksimalt 4 ml per injektionssted.

Reduktion af postoperative smerter efter kastration og halekupering hos pattegrise

En enkelt administration af 2,2 mg flunixin per kg kropsvægt (0,2 ml per 4,5 kg), 15-30 minutter før proceduren.

Der skal udvises særlig forsigtighed med hensyn til nøjagtigheden af doseringen, herunder brugen af en passende doseringsenhed og omhyggelig estimering af kropsvægt.

For at sikre korrekt dosering bør kropsvægten beregnes så nøjagtigt som muligt.

3.10 Symptomer på overdosering (og, hvis relevant, nødforanstaltninger og modgift)

Overdosering er forbundet med gastrointestinal toksicitet. Ataksi og koordinationsproblemer kan også forekomme. I tilfælde af overdosering bør der gives symptomatisk behandling.

Heste:

Føl, der fik en overdosis på 6,6 mg flunixin/kg kropsvægt (dvs. 5 gange den anbefalede kliniske dosis), havde mere mave-tarm-ulceration, større ceacum patologi og ceacum petekkier score end kontrolføl. Føl behandlet med 1,1 mg flunixin/kg kropsvægt i 30 dage intramuskulært udviklede mavesår, hypoproteinæmi og nyrepapillær nekrose. Nekrose af nyrecrest blev observeret hos 1 ud af 4 heste behandlet med 1,1 mg flunixin/kg kropsvægt i 12 dage.

Hos heste kan der efter intravenøs injektion af tre gange den anbefalede dosis observeres en forbigående stigning i blodtrykket.

Kvæg:

Hos kvæg forårsagede intravenøs administration af tre gange den anbefalede dosis ingen bivirkninger.

Svin:

Svin behandlet med 11 eller 22 mg flunixin/kg kropsvægt (dvs. 5 gange eller 10 gange den anbefalede kliniske dosis) havde øget miltvægt. Misfarvning på injektionsstederne, som forsvandt over tid, blev observeret med højere forekomst eller alvorlighed hos svin behandlet med højere doser.

Hos svin blev der ved 2 mg/kg to gange dagligt observeret en smertefuld reaktion på injektionsstedet og en stigning i leukocytal.

3.11 Særlige begrænsninger og betingelser for anvendelse, herunder begrænsninger for anvendelsen af antimikrobielle og antiparasitære veterinærlægemidler for at begrænse risikoen for udvikling af resistens

Ikke relevant.

3.12 Tilbageholdelsestid(er)

Kvæg:

Slagtning: 4 dage (intravenøs anvendelse)
31 dage (intramuskulær anvendelse)

Mælk: 24 timer (intravenøs anvendelse)
36 timer (intramuskulær anvendelse)

Svin:

Slagtning: 24 dage (intramuskulær anvendelse)

Heste:

Slagtning: 5 dage (intravenøs anvendelse)

Mælk: Må ikke anvendes til heste, hvis mælk er bestemt til menneskeføde.

4. FARMAKOLOGISKE OPLYSNINGER

4.1 ATCvet-kode

QM01AG90.

4.2 Farmakodynamiske oplysninger

Flunixinmeglumine er et non-steroidt anti-inflammatorisk lægemiddel med analgetisk og antipyretisk egenskaber. Flunixinmeglumine virker som en reversibel non-selektiv hæmmer af cyclooxygenase (både COX 1 og COX 2 former), et enzym i arachidonsyre-kaskadevejen, som er ansvarlig for omdannelse af arachidonsyre til cykliske endoperoxider. Som følge heraf reduceres syntesen af eikosanoider, som er vigtige mediatorer af den inflammatoriske proces involveret i feber, smerteopfattelse og vævsinflammation. Gennem sin virkning på arachidonsyre-kaskaden hæmmer flunixin også produktionen af thromboxan, en potent blodplade pro-aggregator og vasokonstriktor, som frigives under blodkoagulation. Flunixin udøver sin antipyretiske virkning ved at hæmme prostaglandin E₂-syntesen i hypothalamus. Selvom flunixin ikke har nogen direkte effekt på endotoksiner, efter at de er blevet dannet, reducerer det produktionen af prostaglandiner og reducerer dermed de mange effekter af prostaglandin-kaskaden.

Prostaglandiner indgår i de komplekse processer, der er involveret i udviklingen af endotoksisk chok.

På grund af prostaglandiners involvering i andre fysiologiske processer vil COX-hæmning også være ansvarlig for forskellige bivirkninger, såsom mave-tarm-skade eller nyreskade.

4.3 Farmakokinetiske oplysninger

Efter intravenøs administration af flunixinmeglumin til heste og ponyer i en dosis på 1,1 mg/kg passer lægemidlets kinetik til en to-kompartiment model. Det viste en hurtig fordeling (fordelingsvolumen 0,16 l/kg) med en høj andel af binding til plasmaproteiner (større end 99%). Eliminationshalveringstiden var mellem 1 og 2 timer. En AUC_{0-15t} på 19,43 µg·t/ml blev bestemt. Udskillelsen foregik hurtigt, hovedsageligt gennem urinen, hvor koncentrationen nåede sit maksimum 2 timer efter administration.

Efter 12 timers intravenøs injektion var 61% af den administrerede dosis genfundet i urinen.

Hos kvæg blev der efter administration af en dosis på 2,2 mg/kg intravenøst opnået maksimale plasmaniveauer på mellem 15 og 18 µg/ml 5-10 minutter efter injektion. Mellem 2 og 4 timer senere blev der observeret en andet plasmakoncentrations peak (muligvis på grund af enterohepatisk kredsløb), mens koncentrationerne efter 24 timer var mindre end 0,1 µg/ml. Hos kvæg, efter intramuskulær administration af flunixin i en dosis på 2 mg/kg, observeres en maksimal koncentration ca. 30 minutter efter injektion. Flunixinmeglumin distribueres hurtigt til organer og kropsvæsker (med høj persistens i inflammatorisk ekssudat), med en distributionsvolumen mellem 0,7 og 2,3 l/kg. Eliminationshalveringstiden var ca. 4 til 7 timer. Med hensyn til udskillelse foregik dette hovedsageligt gennem urin og afføring. I mælk blev stoffet ikke påvist, og i de tilfælde, hvor det blev påvist, var niveauerne ubetydelige (<10 ng/ml).

Hos svin blev der efter intramuskulær administration af 2,2 mg/kg flunixinmeglumin påvist en maksimal plasmakoncentration på ca. 3 µg/ml ca. 20 minutter efter injektion.

Biotilgængeligheden, udtrykt som en brøkdel af den absorberede dosis, viste sig at være 93 %.

Fordelingsvolumen var 2 l/kg, mens eliminationshalveringstiden var 3,6 timer. Udskillelse (hovedsageligt som uændret lægemiddel) forekom primært i urinen, men blev også påvist i fæces.

Miljøoplysninger

Flunixin er toksisk for ådselædende fugle, men lav eksponering forventes at føre til lav risiko.

5. FARMACEUTISKE OPLYSNINGER

5.1 Væsentlige uforligeligheder

Da der ikke foreligger undersøgelser vedrørende eventuelle uforligeligheder, bør dette veterinærlægemiddel ikke blandes med andre veterinærlægemidler.

5.2 Opbevaringstid

Opbevaringstid for veterinærlægemidlet i salgspakning: 3 år.

Opbevaringstid efter første åbning af den indre emballage: 28 dage.

5.3 Særlige forholdsregler vedrørende opbevaring

Der er ingen særlige krav vedrørende opbevaringsforhold for dette veterinærlægemiddel.

5.4 Den indre emballages art og indhold

Beholder: Klar Type I hætteglas.

Lukning: Chlorobutyl gummiprop med aluminium og plastik flip-off hætte.

1 × 50 ml hætteglas

6 × 50 ml hætteglas

10 × 50 ml hætteglas

1 × 100 ml hætteglas

10 × 100 ml hætteglas

1 × 250 ml hætteglas

6 × 250 ml hætteglas

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

5.5 Særlige forholdsregler vedrørende bortskaffelse af ubrugte veterinærlægemidler eller affaldsmaterialer fra brugen heraf

Lægemidler må ikke bortskaffes sammen med spildevand eller husholdningsaffald.

Benyt returordninger ved bortskaffelse af ubrugte veterinærlægemidler eller affaldsmaterialer herfra i henhold til lokale retningslinjer og nationale indsamlingsordninger, der er relevante for det pågældende veterinærlægemiddel.

6. NAVN PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN

Intervet International B.V.

Wim de Körverstraat 35

5831 AN Boxmeer

Holland

Repræsentant

MSD Animal Health A/S

Havneholmen 25

1561 København V

7. MARKEDSFØRINGSTILLADELSESNUMMER (-NUMRE)

30629

8. DATO FOR FØRSTE TILLADELSE

7. maj 1999

9. DATO FOR SENESTE ÆNDRING AF PRODUKTRESUMÉET

2. juli 2025

10. KLASSIFICERING AF VETERINÆRLÆGEMIDLER

BP

Der findes detaljerede oplysninger om dette veterinærlægemiddel i EU-lægemiddel-databasen.