

Finadyne Transdermal 50 mg/ml pour-on solution for cattle

Mhux
awtorizzat

- Flunixin meglumine

Product identification

Isem tal-mediċina:

Finadyne Transdermal 50 mg/ml pour-on solution for cattle

Finadyne transdermal 50 mg/ml solução para unção contínua para bovinos

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [English](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu biex tferragħ

Product details

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [English](#)

83.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forma farmaċewtika:

Soluzzjoni biex tferragħ

Withdrawal period by route of administration:**Użu biex tferragħ:**

-

Cattle

- Meat and offal. 7 day

- Milk. 36 hour

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QM01AG90

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Revoked

Authorised in:

Disponibbli biss fi [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [English](#)

Disponibbli biss fi [English](#)

Disponibbli biss fi [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibbli biss fi [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [English](#) [Italian](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

MSD Animal Health Lda.

Marketing authorisation date:

23/06/2014

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Vet Pharma Friesoythe GmbH

Autorità responsabili:

Directorate General For Food And Veterinary

Numru tal-awtorizzazzjoni:

812/01/14DFVPT

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

2/11/2023

Stat Membru ta' referenza:

Disponibbli biss fi [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#)
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Numru tal-proċedura:

ES/V/0451/001

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.