

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

Autorisert

- Flunixin meglumine

Product identification

Legemidlets navn:

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

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

storfe

Administrering:

Tilgjengelig bare i [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Portuguese](#)

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)
83.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Påhellingsvæske, oppløsning

Withdrawal period by route of administration:

Topical use:**• storfe**

- Slakt. 7 dag
 - Melk. 36 time
-

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QM01AG90

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

IT

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Tilgjengelig bare i [English](#) [Italian](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

5/06/2014

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Vet Pharma Friesoythe GmbH

Ansvarlig myndighet:

Ministry Of Health

Godkjenningsnummer:

104637

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

5/06/2014

Referanse medlemsstat:

Irland

Prosedyrenummer:

IE/V/0323/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE BG Kypros CZ DK EE FI FR DE EL HU IT LV LT LU NL NO PL
PT RO SI SI ES SE

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

Documents

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000049833>