

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

Ikke
autorisert

- Flunixin meglumine

Product identification

Legemidlets navn:

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

FINADYNE TRANSDERMAL 50 mg/ml solutie pour-on pentru bovine

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:

Overgitt-fracfalt

Authorised in:

RO

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:

27/10/2014

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Vet Pharma Friesoythe GmbH

Ansvarlig myndighet:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Godkjenningsnummer:

190298

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

28/03/2024

Referanse medlemsstat:

Irland

Prosedyrenummer:

IE/V/0323/001

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/600000049857>