

Finadyne transdermaal, 50 mg/ml pour-on oplossing voor runderen

Geautoriseerd

- Flunixin meglumine

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

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

Finadyne transdermaal, 50 mg/ml pour-on oplossing voor runderen

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Toedieningsweg:

Alleen beschikbaar in [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Portuguese](#)

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

83.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Pour-on oplossing

Withdrawal period by route of administration:**Topical use:****• Rund**

- Meat and offal. 7 day
- Milk. 36 hour

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QM01AG90

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:Valid

Authorised in:Nederland

Package description:Alleen beschikbaar in [English](#)Alleen beschikbaar in [English](#)Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#)

Handelsvergunninghouder:Intervet Nederland B.V.

Marketing authorisation date:

23/07/2014

Productielocaties partijvrijgifte:

Vet Pharma Friesoythe GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Medicines Evaluation Board

Toelatingsnummer:

REG NL 113694

Wijzigingsdatum status toelating:

26/01/2022

Rapporterende lidstaat:

Ierland

Procedurenummer:

IE/V/0323/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Bulgarije Cyprus Tsjechië Denemarken Estland Finland
Frankrijk Duitsland Griekenland Hongarije Italië Letland Litouwen
Luxemburg Nederland Noorwegen Polen Portugal Roemenië Slowakije
Slovenië Spanje Zweden

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Combined File of all Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000049845>