

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

Autorisert

- Flunixin meglumine

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

Administrasjonsvei:

Påhelling

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
83.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Påhellingsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Påhelling:

-

storfe

- Slakt. 7 dag
- Melk. 36 time

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):QM01AG90

Juridisk status for forsyning:Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:Gyldig

Autorisert i:DE

Tilgjengelig i:DE

Pakningsbeskrivelse:Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:Intervet Deutschland GmbH

Markedsføringsgodkjenningsdato:

9/04/2014

Tilvirker for batchfrigivelse:

Vet Pharma Friesoythe GmbH

Ansvarlig myndighet:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Godkjenningsnummer:

401983.00.00

Status for endring av markedsføringstillatelse:

3/05/2019

Referanse medlemsstat:

ES

Prosedyrenummer:

ES/V/0451/001

Gjeldende medlemsstater:

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

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

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