

File downloaded on 2026-06-14

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/no/600000049838>

Finadyne vet

Ikke autorisert

- Flunixin meglumine

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Finadyne vet

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

Administrasjonsvei:

Bare tilgjengelig i [Spansk](#) [Gresk](#) [Engelsk](#) [Portugisisk](#)

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

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

Legemiddelform:

Påhellingsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Topical use:

-

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:

Overgitt-fracfalt

Autorisert i:

NO

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 International B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

4/12/2014

Tilvirker for batchfrigivelse:

Vet Pharma Friesoythe GmbH

Ansvarlig myndighet:

Norwegian Medical Products Agency

Godkjenningsnummer:

13-9539

Status for endring av markedsføringstillatelse:

26/06/2023

Referanse medlemsstat:

Irland

Prosedyrenummer:

IE/V/0323/001

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

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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