

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

Ikke
autorisert

- Flunixin meglumine

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Finadyne transdermal 50 mg/ml solução para unção contínua para bovinos

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:

Opphevet

Autorisert i:

PT

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:

MSD Animal Health Lda.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

23/06/2014

Tilvirker for batchfrigivelse:

Vet Pharma Friesoythe GmbH

Ansvarlig myndighet:

Directorate General For Food And Veterinary

Godkjenningsnummer:

812/01/14DFVPT

Status for endring av markedsføringstillatelse:

2/11/2023

Referanse medlemsstat:

ES

Prosedyrenummer:

ES/V/0451/001

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

Dokumenter

Preparatomtale

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