

Finadyne, 50 mg/ml, solution for injection

Autorisert

- Flunixin meglumine

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Finadyne, 50 mg/ml, solution for injection

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

hest

gris

Administrasjonsvei:

Intravenøs bruk

Intramuskulær bruk

Intramuskulær bruk

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

83.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intravenøs bruk:

-

storfe

- Slakt. 4 dag
- Melk. 24 time

-

hest

- Slakt. 5 dag
- Melk. no withdrawal period

Leche: Su uso no está autorizado en animales cuya leche se utiliza para el consumo humano.

Intramuskulær bruk:

-

gris

- Slakt. 24 dag

Intramuskulær bruk:

-

storfe

- Slakt. 31 dag

Intramuskulær bruk:

-

storfe

- 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:

DK

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Fullstendig søknad- kjent virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet International B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

7/05/1999

Tilvirker for batchfrigivelse:

Trirx Segre

Ansvarlig myndighet:

Danish Medicines Agency

Godkjenningsnummer:

30629

Status for endring av markedsføringstillatelse:

7/05/1999

Referanse medlemsstat:

ES

Prosedyrenummer:

ES/V/0450/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE Kypros DK FI FR DE EL IS Irland IT LU NL NO PL PT RO SE

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

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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

Combined File of all Documents

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