

# 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 est? 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:**

AT

---

**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 Ges.m.b.H.

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

30/03/1984

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Trirx Segre

Aprilia Animal Health S.r.l.

---

**Ansvarlig myndighet:**

**Godkjenningsnummer:**

17774

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

30/03/1984

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Package Leaflet

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

### Summary of Product Characteristics

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

### Labelling

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.