

Finadyne vet. 50 mg/ml

Injektionsvätska, suspension

Autorizado

- Flunixin meglumine

Identificação do produto

Nome do medicamento:

Finadyne vet. 50 mg/ml Injektionsvätska, suspension

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Via intravenosa

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em English
83.00 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Suspensão injetável

Intervalo de Segurança por via de administração:

Via intramuscular:

• Horse

- Meat and offal. 7 dia _{im}

- Meat and offal. 1 dia _{iv}

• Cattle

- Milk. 1 dia

- Meat and offal. 4 dia _{iv}

- Meat and offal. 7 dia _{im}

• Pig

- Meat and offal. 18 dia

Via intravenosa:

• Horse

- Meat and offal. 1 dia _{iv}

- Meat and offal. 7 dia _{im}

• Cattle

- Milk. 1 dia

- Meat and offal. 7 dia _{im}

- Meat and offal. 4 dia _{iv}

• **Pig**

- Meat and offal. 18 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QM01AG90

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Autorizado em:

Suécia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [Swedish](#)

Disponível apenas em [Swedish](#)

Disponível apenas em [Swedish](#)

Disponível apenas em [Swedish](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Intervet International B.V.

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

29/10/1987

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Trirx Segre

Autoridade responsável:

Swedish Medical Products Agency

Número da autorização:

10659

Data de alteração do estado de autorização:

29/10/1987

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053461>