

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

Autorizat

- Flunixin meglumine

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

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

Finadyne Transdermal

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Calea de administrare:

-

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

83.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție pour-on

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

-:

-

Bovine

- Carne și organe. 7 zi
- Lapte. 36 oră

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QM01AG90

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibil în:

Germany

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Intervet Deutschland GmbH

Data autorizației de comercializare:

9/04/2014

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Vet Pharma Friesoythe GmbH

Autoritatea responsabilă:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numărul autorizației:

401983.00.00

Data modificării statusului autorizației:

3/05/2019

Statul membru de referință:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#)
[Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Numărul procedurii:

ES/V/0451/001

State membre interesate:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#)
[Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#)
[Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#)
[Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Greacă](#) [Engleză](#) [Franceză](#)
[Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#)
[Letonă](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#)
[Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Olandeză Portugheză Slovacă Finlandeză Suedeză Islandeză Norwegian

[Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Olandeză Portugheză Slovacă Suedează Islandeză Norwegian

Olandeză Portugheză Slovacă Suedează Islandeză Norwegian

Olandeză Portugheză Slovacă Suedează Islandeză Norwegian

Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

România

Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Disponibile numai în [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Lituaniană](#) [Portugheză](#) [Suedează](#)
[Islandeză](#) [Norwegian](#)

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să
accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.