

Finadyne, 50 mg/ml, solution for injection

Autorizat

- Flunixin meglumine

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Finadyne, 50 mg/ml, solution for injection

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Cal

Porc

Calea de administrare:

Administrare intravenoasă

Administrare intramusculară

Administrare intramusculară

Administrare intramusculară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

83.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intravenoasă:

-

Bovine

- Carne și organe. 4 zi

- Lapte. 24 oră

-

Cal

- Carne și organe. 5 zi

- Lapte. no withdrawal period

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

Administrare intramusculară:

-

Porc

- Carne și organe. 24 zi

Administrare intramusculară:

-

Bovine

- Carne și organe. 31 zi

Administrare intramusculară:

-

Bovine

- 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 Suedează Islandeză Norwegian

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

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 Suedează Islandeză Norwegian

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în Engleză Italiană Letonă Lituaniană Norwegian

Deținătorul autorizației de comercializare:

Intervet International B.V.

Data autorizației de comercializare:

29/10/1987

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Trirx Segre

Aprilia Animal Health S.r.l.

Autoritatea responsabilă:

Numărul autorizației:

10659

Data modificării statusului autorizației:

29/10/1987

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

Documente

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.