

Finadyne 50 mg/ml

Autorizat

Injektionslösung für Rinder, Pferde und Schweine

- Flunixin meglumine

Product identification

Denumirea medicamentului:

Finadyne 50 mg/ml Injektionslösung für Rinder, Pferde und Schweine

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Porc

Bovine

Cal

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare intravenoasă

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

83.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Withdrawal period by route of administration:**Administrație intramusculară:****• Porc**

- Carne și organe. 18 day

Administrație intravenoasă:**• Bovine**

- Carne și organe. 10 day

- Lapte. 1 day

• Cal

- Carne și organe. 10 day

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QM01AG90

Statusul legal privind aprovizionarea :

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Valid

Authorised in:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [German](#)

Disponibile numai în [German](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Intervet Ges.m.b.H.

Marketing authorisation date:

30/03/1984

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Trirx Segre

Autoritatea responsabilă:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Numărul autorizației:

17774

Data modificării statusului autorizației:

30/03/1984

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000075795>