

FINADYNE 50 mg/ml, soluție iniettabilă pentru bovine, porcine și cai

Autorizat

- Flunixin meglumine

Product identification

Denumirea medicamentului:

FINADYNE 50 mg/ml, soluție iniettabilă pentru bovine, porcine și cai

Substanța activă:

Disponibil numai în [English](#)

Specii țintă:

Porc

Cal

Bovine

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare intravenoasă

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibil numai în [English](#)

82.95 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

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

- Carne și organe. 18 day

• Cal

- Carne și organe. 7 day

Non utilizzare in cavalli che producono latte destinato al consumo umano.

Administrazione intravenoasă:**• Bovine**

- Carne și organe. 7 day

- Lapte. 48 hour

• Cal

- Carne și organe. 7 day

Non utilizzare in cavalli che producono latte destinato al consumo umano.

Codul anatomic therapeutic 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 [Italian](#)

Disponibile numai în [Italian](#)

Disponibile numai în [Italian](#)

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](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Intervet

Marketing authorisation date:

1/12/1984

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Trirx Segre

Autoritatea responsabilă:

Ministry Of Health

Numărul autorizației:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest medicament.

Data modificării statusului autorizației:

9/12/1998

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

Documents

Combined File of all Documents

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/600000090839>