

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

Neoprávnený

- Flunixin meglumine

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

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

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Dostupné len v [Španielsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Portugalsky](#)

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)  
83.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

### Lieková forma:

Roztok na nalievanie

---

**Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**

**Topical use:**

•

**Cattle**

- Meat and offal. 7 day

- Milk. 36 hour

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QM01AG90

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Surrendered

---

**Registrovaný v/vo:**

Nórsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Ďalšie informácie

**Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Intervet International B.V.

---

**Dátum registrácie lieku:**

4/12/2014

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Vet Pharma Friesoythe GmbH

---

**Zodpovedný orgán:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Číslo registrácie:**

13-9539

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

26/06/2023

---

**Referenčný členský štát:**

Írsko

---

**Číslo postupu:**

IE/V/0323/001

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.