

# Finadyne vet. 50 mg/ml šķīdums injekcijām cūkām, liellopiem un zirgiem

Neoprāvnēny

- Flunixin

## Identifikācija lieku

### Nāzov lieku:

Finadyne vet. 50 mg/ml šķīdums injekcijām cūkām, liellopiem un zirgiem

### Ūčinnā lātka:

Dostupnē len v [English](#)

### Ciel'ové druhy:

Dostupnē len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dānsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliānsky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Mađarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupnē len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dānsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliānsky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Mađarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupnē len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dānsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliānsky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Mađarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Intravenozne pouzitie

Intramuskulārne pouzitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

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

---

### Lieková forma:

Injekčný roztok

---

### Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

#### Intravenózne použitie:

- 

##### **Cattle**

- Meat and offal. 4 day
- Milk. 24 hour

- 

##### **Horse**

- Meat and offal. 3 day

#### Intramuskulárne použitie:

- 

##### **Pig**

- Meat and offal. 28 day
- 

### 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:

Lotyšsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [Lotyšský](#)

---

## 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](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Intervet International B.V.

---

**Dátum registrácie lieku:**

16/12/2003

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Trirx Segre

---

**Zodpovedný orgán:**

Food And Veterinary Service

---

**Číslo registrácie:**

V/NRP/03/1626

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

28/08/2023

---

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

## Dokumenty

Combined File of all Documents

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