

Finadyne, 50 mg/ml, solution for injection

Godkänd

- Flunixin meglumine

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Finadyne, 50 mg/ml, solution for injection

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Häst

Svin

Administreringsväg:

Intravenös användning

Intramuskulär användning

Intramuskulär användning

Intramuskulär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

83.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:

Intravenös användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 4 dygn
- Milk. 24 timme

-

Häst

- Meat and offal. 5 dygn
- Milk. no withdrawal period

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

Intramuskulär användning:

-

Svin

- Meat and offal. 24 dygn

Intramuskulär användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 31 dygn

Intramuskulär användning:

-

Nöt

- Milk. 36 timme

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QM01AG90

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Danmark

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska litauiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Intervet International B.V.

Godkännandedatum:

7/05/1999

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsseter:

Trirx Segre

Aprilia Animal Health S.r.l.

Ansvarig myndighet:

Danish Medicines Agency

Godkännandenummer:

30629

Datum för ändring av godkännandestatus:

7/05/1999

Referensmedlemsstat:

Spanien

Procedurnummer:

ES/V/0450/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Cypern Danmark Finland Frankrike Tyskland Grekland
Island Irland Italien Luxemburg Nederländerna Norge Polen Portugal
Rumänien Sverige Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.