

Finadyne, 50 mg/ml, solution for injection

Godkänd

- Flunixin meglumine

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Finadyne 50 mg/ml Oplossing voor injectie

Finadyne 50 mg/ml Solution injectable

Finadyne 50 mg/ml Injektionslösung

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 está 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:

Belgien

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:

21/03/1983

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Trirx Segre

Ansvarig myndighet:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Godkännandenummer:

BE-V122507

Datum för ändring av godkännandestatus:

1/12/2021

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.

Bipacksedel

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.

Märkningstext

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