

Vetaflumex 50 mg/ml, solução injectável para bovinos, equinos e suínos

Autoriseret

- Flunixin meglumine

Product identification

Lægemiddelnavn:

Vetaflumex 50 mg/ml, solução injectável para bovinos, equinos e suínos
Vetaflumex 50 mg/ml, injekcinis tirpalas galvijams, arkliams ir kiaulėms

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [engelsk](#)

Dyreart:

Kvæg
Hest
Svin

Administrationsvej:

Kun tilgængelig på [spansk](#) [Græsk](#) [engelsk](#) [Portugisisk](#) [Rumænsk](#)

Product details

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [engelsk](#)
83.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**Solution for injection:****• Kvæg**

- Meat and offal. 4 dag

- Milk. 1 dag

• Hest

- Meat and offal. 1 dag

• Svin

- Meat and offal. 20 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QM01AG90

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [engelsk](#) [fransk](#) [Italiensk](#) [Lettisk](#) [Portugisisk](#) [Finsk](#) [Svensk](#)
[Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [spansk](#) [Tjekkisk](#) [tysk](#) [Estisk](#) [engelsk](#) [fransk](#) [Italiensk](#) [hollandsk](#)
[Portugisisk](#) [Slovakisk](#) [Svensk](#) [Islandsk](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [engelsk](#)

Kun tilgængelig på [engelsk](#)

Kun tilgængelig på [engelsk](#)

Additional information

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [engelsk](#) [fransk](#) [Kroatisk](#) [Italiensk](#) [Lettisk](#) [Finsk](#) [Svensk](#) [Islandsk](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [engelsk](#) [Italiensk](#) [Lettisk](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Vet-Agro Multi-Trade Company Sp. z o.o.

Dato for markedsføringstilladelse:

26/11/2014

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Vet-Agro Trading Ltd

Ansvarlig myndighed:

State Food And Veterinary Service

Markedsføringstilladelsesnummer:

LT/2/14/2263/001-003

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

26/01/2020

Referencemedlemsstat:

Kun tilgængelig på [spansk](#) [Tjekkisk](#) [tysk](#) [Estisk](#) [engelsk](#) [fransk](#) [Italiensk](#) [hollandsk](#)
[Portugisisk](#) [Slovakisk](#) [Svensk](#) [Islandsk](#) [Norwegian](#)

Procedurenummer:

PT/V/0116/001

Berørte medlemsstater:

Kun tilgængelig på [spansk](#) [Tjekkisk](#) [tysk](#) [Estisk](#) [engelsk](#) [fransk](#) [Italiensk](#) [hollandsk](#)
[Portugisisk](#) [Slovakisk](#) [Svensk](#) [Islandsk](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [spansk](#) [Tjekkisk](#) [tysk](#) [Estisk](#) [engelsk](#) [fransk](#) [Italiensk](#) [hollandsk](#)
[Portugisisk](#) [Slovakisk](#) [Svensk](#) [Islandsk](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [spansk](#) [Tjekkisk](#) [tysk](#) [Estisk](#) [engelsk](#) [fransk](#) [Italiensk](#) [hollandsk](#)
[Portugisisk](#) [Slovakisk](#) [Svensk](#) [Islandsk](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [spansk](#) [Tjekkisk](#) [tysk](#) [Estisk](#) [engelsk](#) [fransk](#) [Italiensk](#) [hollandsk](#)
[Portugisisk](#) [Slovakisk](#) [Svensk](#) [Islandsk](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [spansk](#) [Tjekkisk](#) [tysk](#) [Estisk](#) [engelsk](#) [fransk](#) [Italiensk](#) [hollandsk](#)
[Portugisisk](#) [Rumænsk](#) [Slovakisk](#) [Svensk](#) [Islandsk](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [spansk](#) [Tjekkisk](#) [tysk](#) [Estisk](#) [engelsk](#) [fransk](#) [Italiensk](#) [hollandsk](#)
[Portugisisk](#) [Slovakisk](#) [Svensk](#) [Islandsk](#) [Norwegian](#)

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:
www.adrreports.eu/vet

Documents

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

RV2263.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000014225>