

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

Autorizado

- Flunixin meglumine
- Flunixin meglumine

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponível únicamente en [English](#)

Disponível únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino

Bovino

Caballos

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía intravenosa

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
83.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
83.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

- **Porcino**
- Meat and offal. 20 Día

Vía intravenosa:

- **Bovino**
- Meat and offal. 4 Día
- Milk. 1 Día
 - **Caballos**
- Meat and offal. 1 Día
-

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QM01AG90

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Lituania

Disponible en:

Lituania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Przedsiębiorstwo Wielobranzowe Vet-Agro Sp. z o.o.

Fecha de autorización de comercialización:

26/11/2014

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Vet-Agro Trading Sp. z o.o.

Autoridad responsable:

State Food And Veterinary Service

Número de autorización:

LT/2/14/2263/001-003

Fecha de modificación del estado de la autorización:

26/01/2020

Estado miembro de referencia:

Portugal

Número de procedimiento:

PT/V/0116/001

Estados miembros afectados:

Bulgaria Grecia Hungría Lituania Rumania; Rumanía Eslovaquia

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.