

# 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](http://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.