

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

Autorizado

- Flunixin meglumine

Product identification

Nombre del medicamento:

Vetaflumex 50 mg/ml, solução injectável para bovinos, equinos e suínos
VETAFLUMEX 50mg/ml ενέσιμο διάλυμα για βοοειδή, άλογα και χοίρους

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Caballos

Porcino

Vía de administración:

Solución para inyección

Product details

Principio activo y concentración:

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

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Withdrawal period by route of administration:**Solución para inyección:****• Bovino**

- Meat and offal. 4 Día

- Milk. 1 Día

• Caballos

- Meat and offal. 1 Día

• Porcino

- Meat and offal. 20 Día

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QM01AG90

Régimen jurídico de dispensación:

Disponible únicamente en [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#)
[Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Grecia

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

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

Titular de la autorización de comercialización:

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

Marketing authorisation date:

18/10/2015

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Vet-Agro Trading Ltd

Autoridad responsable:

National Organization For Medicines

Número de autorización:

11347/31-01-2020/K-0205701

Fecha del cambio de estado de la autorización:

16/09/2021

Estado miembro de referencia:

Portugal

Número de procedimiento:

PT/V/0116/001

Estados miembros afectados:

Bulgaria Grecia Hungría Lituania Rumania; Rumanía Eslovaquia

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000014223>