

# Ventimaxx 25 microgram/ml oral solution for horses

Autorizado

- Clenbuterol hydrochloride

## Identificación del medicamento

### Nombre del medicamento:

Ventimaxx 25 microgram/ml oral solution for horses

VENTIMAXX 25μg/ml πόσιμο διάλυμα για άλογα

### Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

### Especies de destino:

Caballos

### Vía de administración:

Vía oral

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

25.00 Microgramo(s)/Mililitro / 1.00 Frasco

### Forma farmacéutica:

Solución oral

**Tiempo de espera por vía de administración:****Vía oral:**

- 

**Caballos**

- Meat and offal. 28 Día

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption.

---

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

QR03CC13

---

**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:**

Grecia

---

**Descripción del formato:**

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

10/11/2025

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Alfasan Nederland B.V.

Floris Veterinaire Produkten B.V.

---

**Autoridad responsable:**

National Organization For Medicines

---

**Número de autorización:**

119436/11-11-2025/K-0262101

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

17/06/2025

---

**Estado miembro de referencia:**

Países Bajos

---

**Número de procedimiento:**

NL/V/0425/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Bulgaria Croacia Chipre República Checa Dinamarca Estonia  
Finlandia Francia Alemania Grecia Hungría Islandia Irlanda Italia Letonia  
Lituania Luxemburgo Noruega Polonia Portugal Rumania; Rumanía  
Eslovaquia Eslovenia España Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Generic of:**

[600000063785](#)

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)