

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

Autorisé

- Flunixin meglumine
- Flunixin meglumine

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

Disponível unicamente en [Anglais](#)

Disponível unicamente en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Porc

Bovins

Cheval

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie intraveineuse

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
83.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
83.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Porc

- Viande et abats. 20 day

Voie intraveineuse:

-

Bovins

- Viande et abats. 4 day

- Lait. 1 day

-

Cheval

- Viande et abats. 1 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QM01AG90

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Lituanie

Disponible en:

Lituanie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

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

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

26/11/2014

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Vet-Agro Trading Sp. z o.o.

Autorité responsable:

State Food And Veterinary Service

Numéro de l'autorisation:

LT/2/14/2263/001-003

Date de modification du statut de l'autorisation:

26/01/2020

État membre de référence:

Portugal

Numéro de procédure:

PT/V/0116/001

États membres concernés:

Bulgarie Grèce Hongrie Lituanie Roumanie Slovaquie

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.