

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

Toegelaten

- Flunixin meglumine
- Flunixin meglumine

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

Vetaflumex 50 mg/ml, injekcinis tirpalas galvijams, arkliams ir kiaulėms

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Varken

Rund

Paard

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Intraveneus gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
83.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
83.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachtijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

-

Varken

- Meat and offal. 20 day

Intraveneus gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 4 day

- Milk. 1 day

-

Paard

- Meat and offal. 1 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QM01AG90

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#)
[Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Litouwen

Beschikbaar in:

Litouwen

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

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

Handelsvergunningsdatum:

26/11/2014

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Vet-Agro Trading Sp. z o.o.

Verantwoordelijke instantie:

State Food And Veterinary Service

Vergunningsnummer:

LT/2/14/2263/001-003

Datum toelatingswijziging:

26/01/2020

Rapporterende lidstaat:

Portugal

Procedurenummer:

PT/V/0116/001

Betrokken lidstaten:

Bulgarije Griekenland Hongarije Litouwen Roemenië Slowakije

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.