File downloaded on 2025-11-28

Source URL: https://medicines.health.europa.eu/veterinary/pt/700000175339

Ventimaxx 25 microgram/ml oral solution for horses

Autorizado

Clenbuterol hydrochloride

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Ventimaxx 25 microgram/ml oral solution for horses Ventimaxx Vet 25 mikrogram/ml oral lösning för häst

Substância ativa:

Disponível apenas em inglês

Espécies-alvo:

Disponível apenas em <u>búlgaro</u> <u>castelhano</u> <u>checo</u> <u>dinamarquês</u> <u>alemão</u> <u>estónio</u> <u>grego</u> <u>inglês</u> <u>francês</u> <u>italiano</u> <u>letão</u> <u>lituano</u> <u>húngaro</u> <u>neerlandês</u> <u>romeno</u> <u>finlandês</u> <u>sueco</u> <u>islandês</u> <u>Norwegian</u>

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em <u>inglês</u> 25.00 micrograma(s)/mililitro / 1.00 Frasco

Forma farmacêutica:

Solução oral

Intervalo de segurança por via de administração:

Via oral:

•

Horse

- Meat and offal, 28 dia

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

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

OR03CC13

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorisado em:

Suécia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em <u>inglês</u> <u>francês</u> <u>croata</u> <u>italiano</u> <u>letão</u> <u>finlandês</u> <u>sueco</u> <u>islandês</u> <u>Norwegian</u>

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês francês italiano letão lituano Norwegian

Titular da autorização de introdução no mercado:

Alfasan Nederland B.V.

Data de autorização de introdução no mercado:

26/11/2025

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Alfasan Nederland B.V.

Floris Veterinaire Producten B.V.

Autoridade responsável:

Swedish Medical Products Agency

Número da autorização:

66117

Data da alteração do estado de autorização:

26/11/2025

Estado-Membro de referência:

Países Baixos

Número de procedimento:

NL/V/0425/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Bulgária Croácia Chipre República Checa Dinamarca Estónia Finlândia França Alemanha Grécia Hungria Islândia Irlanda Itália Letónia Lituânia Luxemburgo Noruega Polónia Portugal Roménia Eslováquia Eslovénia Espanha Suécia Reino Unido (Irlanda do Norte)

Generic of:

600000063785

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos: www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.