

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

Ventiquin 25 microgrammes/ml solution buvable pour chevaux

Ventiquin 25 microgram/ml orale oplossing voor paarden

Ventiquin 25 Mikrogramm/ml Lösung zum Eingeben für Pferde

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

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):

QR03CC13

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Bélgica

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

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:

19/12/2025

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Alfasan Nederland B.V.

Floris Veterinaire Producten B.V.

Autoridade responsável:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Número da autorização:

BE-V665481

Data da alteração do estado de autorização:

19/12/2025

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