

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

Oprávněný

- Flunixin meglumine

Product identification

Názov lieku:

Vetaflumex 50 mg/ml, solução injectável para bovinos, equinos e suínos
VETAFLUMEX 50mg/ml ενέσιμο διάλυμα για βοοειδή, άλογα και χοίρους

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#)
[Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Dostupné len v [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Portuguese](#) [Romanian](#)

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)
83.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčný roztok

Withdrawal period by route of administration:

Solution for injection:

- **Cattle**

- Meat and offal. 4 day

- Milk. 1 day

- **Horse**

- Meat and offal. 1 day

- **Pig**

- Meat and offal. 20 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QM01AG90

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Grécko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Vet-Agro Multi-Trade Company Sp. z o.o.

Marketing authorisation date:

18/10/2015

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Vet-Agro Trading Ltd

Zodpovedný orgán:

National Organization For Medicines

Číslo registrácie:

11347/31-01-2020/K-0205701

Dátum zmeny stavu registrácie:

16/09/2021

Referenčný členský štát:

Portugalsko

Číslo postupu:

PT/V/0116/001

Dotknuté členské štáty:

Bulharsko Grécko Maďarsko Litva Rumunsko Slovensko

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000014223>