

File downloaded on 2026-04-25

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000031485>

# EMDOFLUXIN 50 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE, HORSES AND PIGS

Registrováno

- Flunixin meglumine

## Identifikace přípravku

### Název léčiva:

EMDOFLUXIN 50 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE, HORSES AND PIGS

### Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

### Cílové druhy:

Skot

Prase

Dostupné pouze v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)

### Cesta podání:

Intramuskulární podání

Intravenózní podání

## Údaje o přípravku

### Léčivá látka a síla:

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

---

**Léková forma:**

Injekční roztok

---

**Ochranná lhůta podle cesty podání:**

**Intramuskulární podání:**

•

**Skot**

- Maso. 31 day
- Mléko. 36 hour

•

**Prase**

- Maso. 24 day

**Intravenózní podání:**

•

**Skot**

- Maso. 4 day
- Mléko. 24 hour

•

**Equid**

- Maso. 5 day
- Mléko. no withdrawal period

Milk: Not authorised for use in mares producing milk for human consumption.

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):**

QM01AG90

---

**Právní status výdeje:**

Na předpis

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Registrováno v:**

Itálie

---

**Dostupné v:**

Itálie

---

**Popis balení:**

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

---

## Doplňující informace

**Typ oprávnění:**

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

---

**Právní základ registrace přípravku:**

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

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Emdoka

---

**Datum registrace:**

25/07/2023

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Produlab Pharma B.V.

---

**Příslušný orgán:**

Ministry Of Health

---

**Registrační číslo:**

105411

---

**Datum změny stavu registrace:**

25/07/2023

---

**Referenční členský stát:**

Francie

---

**Číslo procedury:**

FR/V/0417/001

---

**Dotčený členský stát:**

Rakousko Belgie Bulharsko Chorvatsko Dánsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Německo Maďarsko Irsko Itálie Lotyšsko Litva Lucembursko Nizozemsko

Slovinsko Španelsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

eu-puar-frv0417001-mr-rpe564-en.pdf