

File downloaded on 2026-04-09

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000031488>

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:

Lucembursko

Dostupné v:

Lucembursko

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:

16/07/2020

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Produlab Pharma B.V.

Příslušný orgán:

Ministry Of Health And Social Security

Registrační číslo:

V 675/19/08/1840

Datum změny stavu registrace:

16/07/2020

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

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