

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

Zugelassen

- Flunixin meglumine

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

EMDOFLUXIN 50 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE, HORSES AND PIGS  
Emdofluxin, 50 mg/ml, injekcinis tirpalas galvijams, kiaulėms ir arkliams

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

### Zieltierarten:

Rind  
Schwein  
Einhufer

### Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung  
intravenöse Anwendung

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch  
83.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Injektionslösung

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

**intramuskuläre Anwendung:**

- 

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 31 Tag
- Milch. 36 Stunde

- 

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 24 Tag

**intravenöse Anwendung:**

- 

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 4 Tag
- Milch. 24 Stunde

- 

**Einhufer**

- Fleisch und Innereien. 5 Tag
- Milch. no withdrawal period

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

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QM01AG90

---

**Abgaberegulierung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Litauen

---

**Verfügbar in:**

Litauen

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Emdoka

---

**Zulassungsdatum:**

1/07/2020

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Produlab Pharma B.V.

---

**Zuständige Behörde:**

State Food And Veterinary Service

---

**Zulassungsnummer:**

LT/2/20/2610/001-003

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

27/10/2025

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Frankreich

---

**Verfahrensnummer:**

FR/V/0417/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Bulgarien Kroatien Dänemark Estland Deutschland  
Ungarn Irland Italien Lettland Litauen Luxemburg Niederlande Slowenien  
Spanien

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.