

# EMDOFLUXIN 50 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA BOVINO, PORCINO Y CABALLOS

Autorizado

- Flunixin meglumine

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

EMDOFLUXIN 50 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA BOVINO, PORCINO Y CABALLOS

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Bovino  
Porcino  
Équidos

### **Vía de administración:**

Vía intramuscular  
Vía intravenosa

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

83.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Solución inyectable

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía intramuscular:**

•

**Bovino**

- Meat and offal. 31 Día

- Milk. 36 Hora(s)

•

**Porcino**

- Meat and offal. 24 Día

**Vía intravenosa:**

•

**Bovino**

- Meat and offal. 4 Día

- Milk. 24 Hora(s)

•

**Équidos**

- Meat and offal. 5 Día

- Milk. no withdrawal period

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

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QM01AG90

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

España

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Emdoka

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

16/09/2020

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Produlab Pharma B.V.

---

**Autoridad responsable:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Número de autorización:**

3938 ESP

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

1/01/2023

---

**Estado miembro de referencia:**

Francia

---

**Número de procedimiento:**FR/V/0417/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Bulgaria Croacia Dinamarca Estonia Alemania Hungría

Irlanda Italia Letonia Lituania Luxemburgo Países Bajos Eslovenia España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Prospecto

Etiquetado

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.