

Emdofluxin 50 mg/ml Solution for Injection for Cattle, Horses and Pigs

Autorizado

- Flunixin meglumine

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Emdofluxin 50 mg/ml Solution for Injection for Cattle, Horses and Pigs

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:

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

Disponible en:

United Kingdom (Northern Ireland)

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:

11/08/2020

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Produlab Pharma B.V.

Autoridad responsable:

The Veterinary Medicines Directorate

Número de autorización:

Vm 34534/3000

Fecha de modificación del estado de la autorización:

21/02/2024

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

Documentos

Combined File of all Documents

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