

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

Volitatud

- Flunixin meglumine

## Ravimi identifitseerimine

### **Ravimi nimetus:**

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

---

### **Toimeaine:**

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

---

### **Loomaliigid:**

veis

signa

hobuslased

---

### **Manustamisviis:**

Intramuskulaarne

Intravenoosne

---

## Ravimiandmed

### **Toimeaine ja tugevus:**

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

83.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Ravimvorm:**

Süstelahus

---

**Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:**

**Intramuskulaarne:**

•

**veis**

- liha ja söödavad koed. 31 day

- piim. 36 hour

•

**sig**

- liha ja söödavad koed. 24 day

**Intravenoosne:**

•

**veis**

- liha ja söödavad koed. 4 day

- piim. 24 hour

•

**hobuslased**

- liha ja söödavad koed. 5 day

- piim. no withdrawal period

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

---

**Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni**

**(ATCvet) kood:**

QM01AG90

---

**Ravimi kuuluvus:**

Retseptiravim - veterinaarravim

---

**Müügiloa staatus:**

Valid

---

**Müügiluba riikides:**

Itaalia

---

**Saadaval:**

Itaalia

---

**Pakendi kirjeldus:**

Termini tõlkekeel(ed) [French](#)

Termini tõlkekeel(ed) [French](#)

Termini tõlkekeel(ed) [French](#)

---

## Lisateave

**Loa liik:**

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Ravimi müügiloa õiguslik alus:**

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Müügiloa hoidja:**

Emdoka

---

**Müügiloa kuupäev:**

25/07/2023

---

**Partii vabastamise tootmiskohad:**

Produlab Pharma B.V.

---

**Vastutav asutus:**

Ministry Of Health

---

**Müügiloa number:**

105411

---

**Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:**

25/07/2023

---

**Viiteliikmesriik:**

Prantsusmaa

---

**Müügiloamenetluse number:**

FR/V/0417/001

---

**Asjaomased liikmesriigid:**

Austria Belgia Bulgaaria Horvaatia Taani Eesti Saksamaa Ungari Iirimaa  
Itaalia Läti Leedu Luksemburg Holland Sloveenia Hispaania  
Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

---

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

## Dokumendid

Combined File of all Documents

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

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