

File downloaded on 2026-04-25

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000031486>

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:

Läti

Saadaval:

Läti

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

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:

1/07/2020

Partii vabastamise tootmiskohad:

Produlab Pharma B.V.

Vastutav asutus:

Food And Veterinary Service

Müügiloa number:

V/DCP/20/0036

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

1/07/2020

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

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