

File downloaded on 2026-04-13

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000031489>

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:

Hispaania

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:

16/09/2020

Partii vabastamise tootmiskohad:

Produlab Pharma B.V.

Vastutav asutus:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Müügiloa number:

3938 ESP

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

1/01/2023

Viiteliikmesriik:

Prantsusmaa

Müügiloamenetluse number:

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

Pakendi infoleht

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

Pakendi märgistus

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

Ravimi omaduste kokkuvõte

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

Combined File of all Documents

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