

Emdofluxin 50 mg/ml Solution injectable

Autorisé

- Flunixin meglumine

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Emdofluxin 50 mg/ml Solution injectable

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Porc

Disponible uniquement en [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie intraveineuse

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

83.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie intramusculaire:**

-

Bovins

- Viande et abats. 31 day
- Lait. 36 hour

-

Porc

- Viande et abats. 24 day

Voie intraveineuse:

-

Bovins

- Viande et abats. 4 day
- Lait. 24 hour

-

Equid

- Viande et abats. 5 day
- Lait. no withdrawal period

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

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QM01AG90

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Belgique

Disponible en:

Belgique

Description des conditionnements:

Boîte de 1 flacon de 50 mL

Boîte de 1 flacon de 250 mL

Boîte de 1 flacon de 100 mL

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Emdoka

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

16/07/2020

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Produlab Pharma B.V.

Autorité responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numéro de l'autorisation:

BE-V567093

Date de modification du statut de l'autorisation:

16/07/2020

État membre de référence:

France

Numéro de procédure:

FR/V/0417/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Bulgarie Croatie Danemark Estonie Allemagne Hongrie
Irlande Italie Lettonie Lituanie Luxembourg Pays-Bas Slovénie Espagne
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 17/08/2025

[Télécharger](#)

Notice

français (PDF)

Publié le: 17/08/2025

[Télécharger](#)

Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 17/08/2025

Télécharger

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

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