

# Emdofluxin 50 mg/ml solution for injection for cattle, pigs and horses

Autorisé

- Flunixin meglumine

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Emdofluxin 50 mg/ml solution for injection for cattle, pigs and horses

---

### 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:**

Irlande

---

**Disponible en:**

Irlande

---

**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:**

7/08/2020

---

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

Produlab Pharma B.V.

---

**Autorité responsable:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Numéro de l'autorisation:**

VPA10534/008/001

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

7/08/2020

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

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