

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

Heimilað

- Flunixin meglumine

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

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

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Svín

Hestar

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar í bláæð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

83.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til notkunar í vöðva:**

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 31 dagar
- Mjólk. 36 klukkustundir

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 24 dagar

Til notkunar í bláæð:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 4 dagar
- Mjólk. 24 klukkustundir

-

Hestar

- Kjöt og innmatur. 5 dagar
- Mjólk. no withdrawal period

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

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QM01AG90

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Írland

Fáanlegt í:

Írland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í franska

Aðeins fáanlegt í franska

Aðeins fáanlegt í franska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Emdoka

Dagsetning markaðsleyfis:

7/08/2020

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Produlab Pharma B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Health Products Regulatory Authority

Markaðsleyfisnúmer:

VPA10534/008/001

Dagsetning á breytingu stöðu:

7/08/2020

Umsjónarland (RMS):

Frakkland

Ferilsnúmer:

FR/V/0417/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Búlgaría Króatía Danmörk Eistland Þýskaland Ungverjaland
Írland Ítalía Lettland Litáen Lúxemborg Holland Slóvenía Spánn

Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru
tungumáli hér að neðan.

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