

EMDOFLUXIN 50 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE, HORSES AND PIGS

Autorizzato

- Flunixin meglumine

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

EMDOFLUXIN 50 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE, HORSES AND PIGS

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini
Suino
equide

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare
Uso endovenoso

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

83.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

bovini

- carni e frattaglie. 31 giorno
- latte. 36 ora

-

Suino

- carni e frattaglie. 24 giorno

Uso endovenoso:

-

bovini

- carni e frattaglie. 4 giorno
- latte. 24 ora

-

equide

- carni e frattaglie. 5 giorno
- latte. no withdrawal period

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

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QM01AG90

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Francia

Disponibile in:

Francia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Emdoka

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

29/05/2020

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Produlab Pharma B.V.

Autorità responsabile:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numero di autorizzazione:

FR/V/6539573 0/2020

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

29/05/2020

Stato membro di riferimento:

Francia

Numero di procedura:

FR/V/0417/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Bulgaria Croazia Danimarca Estonia Germania Ungheria
Irlanda Italia Lettonia Lituania Lussemburgo Paesi Bassi Slovenia Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Package Leaflet and Labelling

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

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