

Emdofluxin URA 50 mg/ml oplossing voor injectie voor runderen en varkens

Atļautas

- Flunixin meglumine

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

Emdofluxin URA 50 mg/ml oplossing voor injectie voor runderen en varkens

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Liellops

Cūka

Lietošanas veids:

intramuskulārai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

83.00 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Farmaceitiskā forma:

Šķīdums injekcijām

**Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:
intramuskulārai lietošanai:**

-

Liellops

- Piens. 36 stunda
- Gaļa un blakusprodukti. 12 diena

-

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 24 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QM01AG90

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pieejams:

Netherlands

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [Dutch](#)

Pieejamas tikai [Dutch](#)

Pieejamas tikai [Dutch](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pieteikums ģenēriskām veterinārajām zālēm (Direktīvas 2001/82/EC 13.(1) pants)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Emdoka

Tirdzniecības atļaujas datums:

23/12/2021

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Produlab Pharma B.V.

Atbildīgā iestāde:

Medicines Evaluation Board

Atļaujas numurs:

REG NL 128149

Atļaujas statusa maiņas datums:

23/12/2021

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Visu dokumentu apvienotais fails

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.