

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

Autorisert

- Flunixin meglumine

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

gris

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

83.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:
Intramuskulær bruk:**

-

storfe

- Melk. 36 time
- Slakt. 12 dag

-

gris

- Slakt. 24 dag
-

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater
(ATCvet):**
QM01AG90

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

NL

Tilgjengelig i:

NL

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Nederlandsk](#)
Bare tilgjengelig i [Nederlandsk](#)
Bare tilgjengelig i [Nederlandsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Emdoka

Markedsføringsgodkjenningsdato:

23/12/2021

Tilvirker for batchfrigivelse:

Produlab Pharma B.V.

Ansvarlig myndighet:

Medicines Evaluation Board

Godkjenningsnummer:

REG NL 128149

Status for endring av markedsføringstillatelse:

23/12/2021

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.