

# Emdofluxin 50 50 mg/ml Oplossing voor injectie

Autorisert

- Flunixin meglumine

## Produkt identifikasjon

### **Legemidlets navn:**

Emdofluxin 50 50 mg/ml Oplossing voor injectie

---

### **Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

### **Målarter:**

gris  
kalv  
storfe  
hest

---

### **Administrasjonsvei:**

Intramuskulær bruk  
Intravenøs bruk

---

## Produktdetaljer

### **Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
82.97 milligram / 1.00 milliliter

---

**Legemiddelform:**

Injeksjonsvæske, oppløsning

---

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:****Intramuskulær bruk:**

- 

**gris**

- Slakt. 24 dag

- 

**kalv**

- Slakt. 12 dag

- 

**storfe**

- Slakt. 12 dag Animals till 200 kg

**Intravenøs bruk:**

- 

**hest**

- Slakt. 10 dag

- 

**storfe**

- Slakt. 3 dag

- Melk. 24 time

---

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

QM01AG90

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

BE

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettingstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Emdoka

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

31/05/1999

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Produlab Pharma B.V.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Godkjenningsnummer:**

BE-V203061

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

19/01/2024

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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

Package Leaflet

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

Labelling

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