

File downloaded on 2026-04-27

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000031484>

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

Autorisert

- Flunixin meglumine

## Produkt identifikasjon

### Legemidlets navn:

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

### Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

### Målarter:

storfe

gris

Bare tilgjengelig i [Bulgarsk](#) [Spansk](#) [Dansk](#) [Tysk](#) [Estisk](#) [Gresk](#) [Engelsk](#) [Italiensk](#) [Latvisk](#) [Litauisk](#) [Ungarsk](#) [Rumensk](#) [svensk](#) [Islandsk](#)

### Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Intravenøs 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**

- Slakt. 31 dag
- Melk. 36 time

•

**gris**

- Slakt. 24 dag

**Intravenøs bruk:**

•

**storfe**

- Slakt. 4 dag
- Melk. 24 time

•

**Equid**

- Slakt. 5 dag
- Melk. no withdrawal period

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

---

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

QM01AG90

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

Irland

---

**Tilgjengelig i:**

Irland

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

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

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Emdoka

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

7/08/2020

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Produlab Pharma B.V.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Godkjenningsnummer:**

VPA10534/008/001

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

7/08/2020

---

**Referanse medlemsstat:**

FR

---

**Prosedyrenummer:**

FR/V/0417/001

---

**Gjeldende medlemsstater:**

AT BE BG HR DK EE DE HU Irland IT LV LT LU NL SI ES

---

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

## Dokumenter

Combined File of all Documents

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

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