

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

Autorizado

- Flunixin meglumine

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [romeno](#) [sueco](#) [islandês](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Via intravenosa

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês
83.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramuscular:

-

Cattle

- Meat and offal. 31 dia
- Milk. 36 hora

-

Pig

- Meat and offal. 24 dia

Via intravenosa:

-

Cattle

- Meat and offal. 4 dia
- Milk. 24 hora

-

Equid

- Meat and offal. 5 dia
- Milk. no withdrawal period

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

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QM01AG90

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Países Baixos

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês
Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês italiano letão Norwegian

Titular da autorização de introdução no mercado:

Emdoka

Data de autorização de introdução no mercado:

24/06/2020

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Produlab Pharma B.V.

Autoridade responsável:

Medicines Evaluation Board

Número da autorização:

REG NL 125029

Data da alteração do estado de autorização:

4/04/2022

Estado-Membro de referência:

França

Número de procedimento:

FR/V/0417/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Bulgária Croácia Dinamarca Estónia Alemanha Hungria
Irlanda Itália Letónia Lituânia Luxemburgo Países Baixos Eslovénia Espanha
Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

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