

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

Oprávněný

- Flunixin meglumine

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

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

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovensky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Rumunsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)

### Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Intravenózne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

83.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Lieková forma:

Injekčný roztok

---

### Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

#### Intramuskulárne použitie:

- 

##### **Cattle**

- Meat and offal. 31 day
- Milk. 36 hour

- 

##### **Pig**

- Meat and offal. 24 day

#### Intravenózne použitie:

- 

##### **Cattle**

- Meat and offal. 4 day
- Milk. 24 hour

- 

##### **Equid**

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

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

---

### Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QM01AG90

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Nemecko

---

**Dostupné v:**

Nemecko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [Francúzsky](#)

Dostupné len v [Francúzsky](#)

Dostupné len v [Francúzsky](#)

---

## Ďalšie informácie

**Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Emdoka

---

**Dátum registrácie lieku:**

30/06/2020

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Produlab Pharma B.V.

---

**Zodpovedný orgán:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Číslo registrácie:**

402685.00.00

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

30/06/2020

---

**Referenčný členský štát:**

Francúzsko

---

**Číslo postupu:**

FR/V/0417/001

---

**Dotknuté členské štáty:**

Rakúsko Belgicko Bulharsko Chorvátsko Dánsko Estónsko Nemecko  
Maďarsko Írsko Taliansko Lotyšsko Litva Luxembursko Holandsko Slovinsko  
Španielsko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

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