

File downloaded on 2026-06-26

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000031478>

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

Godkänd

- Flunixin meglumine

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

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

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Nöt

Svin

Hästdjur

### Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Intravenös användning

## Ytterligare information om produkten

### Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

83.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Läkemedelsform:**

Injektionsvätska, lösning

---

**Karenstid per administreringsväg:**

**Intramuskulär användning:**

•

**Nöt**

- Meat and offal. 31 dygn

- Milk. 36 timme

•

**Svin**

- Meat and offal. 24 dygn

**Intravenös användning:**

•

**Nöt**

- Meat and offal. 4 dygn

- Milk. 24 timme

•

**Hästdjur**

- Meat and offal. 5 dygn

- Milk. no withdrawal period

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

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QM01AG90

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Bulgarien

---

**Tillgänglig i:**

Bulgarien

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska Norwegian

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Emdoka

---

**Godkännandedatum:**

29/06/2020

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:**

Produlab Pharma B.V.

---

**Ansvarig myndighet:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Godkännandenummer:**

0022-3004

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

29/06/2020

---

**Referensmedlemsstat:**

Frankrike

---

**Procedurnummer:**FR/V/0417/001

---

**Berörda medlemsstater:**

Österrike Belgien Bulgarien Kroatien Danmark Estland Tyskland Ungern  
Irland Italien Lettland Litauen Luxemburg Nederländerna Slovenien Spanien  
Storbritannien (Nordirland)

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

**Produktresumé**

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

**Bipacksedel**

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

**Märkningstext**

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

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