

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

Godkänd

- Flunixin meglumine

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

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

---

### 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:**

Irland

---

**Tillgänglig i:**

Irland

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

---

## 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:**

7/08/2020

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:**

Produlab Pharma B.V.

---

**Ansvarig myndighet:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Godkännandenummer:**

VPA10534/008/001

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

7/08/2020

---

**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

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