

File downloaded on 2026-06-14

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000031489>

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:

Spanien

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:

16/09/2020

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Produlab Pharma B.V.

Ansvarig myndighet:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Godkännandenummer:

3938 ESP

Datum för ändring av godkännandestatus:

1/01/2023

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

Dokumenter

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.

Produktresumé

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