

# Cronyxin, 50 mg/ml süstelahus sigadele, veistele ja hobustele

Разрешен

- Flunixin meglumine

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

Cronyxin, 50 mg/ml süstelahus sigadele, veistele ja hobustele

### Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

кон

свиня

### Начин на приложение:

Интравенозно приложение

Интрамускулно приложение

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)

83.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Фармацевтична форма:**

Инжекционен разтвор

---

**Карентен срок по начин на приложение:****Интравенозно приложение:**

- 

**говеда**

- Meat and offal. 4 day

- Milk. 24 hour

- 

**кон**

- Meat and offal. 3 day

**Интрамускулно приложение:**

- 

**свиня**

- Meat and offal. 28 day

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QM01AG90

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в Испански Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Естонски

Налично само в Естонски

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в Английски Италиански Латвийски Norwegian

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Bimeda Animal Health Limited

---

**Дата на разрешение за търговия:**

9/06/2016

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Bimeda Animal Health Limited

---

**Отговорен орган:**

State Agency Of Medicines

---

**Номер на разрешението за търговия:**

1974

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

9/06/2016

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.