

Cronyxin Injection 50 mg/ml Solution for Injection

Registrováno

- Flunixin meglumine

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Cronyxin Injection 50 mg/ml Solution for Injection

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Kůň

Cesta podání:

Intramuskulární podání

Intravenózní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

82.96 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intramuskulární podání:

•

Skot

- Maso. 31 day
- Mléko. 36 hour

Intravenózní podání:

•

Skot

- Maso. 4 day
- Mléko. 24 hour

•

Kůň

- Maso. 5 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QM01AG90

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Irsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Bimeda Animal Health Limited

Datum registrace:

20/02/1996

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Labiana Life Sciences S.A.

Příslušný orgán:

Health Products Regulatory Authority

Registrační číslo:

VPA22033/040/001

Datum změny stavu registrace:

20/02/1996

Informace o nezádooucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.