

Cronyxin vet. 50 mg/ml Injektionsvätska, lösning

Autoriseret

- Flunixin meglumine

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Cronyxin vet. 50 mg/ml Injektionsvätska, lösning

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Hest

Kvæg

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Intravenøs anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

83.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramuskulær anvendelse:

-

Hest

- Meat and offal. 1 dag 1 dygn efter intravenøs injektion
- Meat and offal. 7 dag 7 dygn efter intramuskulär injektion

-

Kvæg

- Milk. 1 dag
- Meat and offal. 7 dag

Intravenøs anvendelse:

-

Hest

- Meat and offal. 7 dag 7 dygn efter intramuskulär injektion
- Meat and offal. 1 dag 1 dygn efter intravenøs injektion

-

Kvæg

- Milk. 1 dag
- Meat and offal. 7 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QM01AG90

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Swedish](#)

Kun tilgængelig på [Swedish](#)

Kun tilgængelig på [Swedish](#)

Kun tilgængelig på [Swedish](#)

Kun tilgængelig på [Swedish](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Bimeda Animal Health Limited

Dato for markedsføringstilladelse:

31/07/1998

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Labiana Life Sciences S.A.

Ansvarlig myndighed:

Swedish Medical Products Agency

Markedsføringstilladelsesnummer:

13770

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

31/07/1998

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Etikettering

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.