

Cronyxin 50 mg/g Pâte orale

Autorisé

- Flunixin meglumine

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Cronyxin 50 mg/g Pâte orale

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Cheval

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
83.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Pâte orale

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie orale:

-

Cheval

- Viande et abats. 15 day
- Lait. no withdrawal period

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption.

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QM01AG90

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Belgique

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Bimeda Animal Health Limited

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

22/01/2019

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Bimeda Animal Health Limited

Autorité responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numéro de l'autorisation:

BE-V538240

Date de modification du statut de l'autorisation:

22/01/2019

État membre de référence:

Allemagne

Numéro de procédure:

DE/V/0178/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Danemark Estonie Finlande France Irlande Italie
Pays-Bas Pologne Espagne Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 17/08/2025

[Télécharger](#)

Notice

français (PDF)

Publié le: 17/08/2025

[Télécharger](#)

Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 17/08/2025

[Télécharger](#)

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

2402471-paren-20230821.pdf