

# CRONYXIN 50 MG/G PATE ORALE POUR CHEVAUX

Autorisé

- Flunixin meglumine

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

CRONYXIN 50 MG/G PATE ORALE POUR CHEVAUX

---

**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:**

France

---

**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:**

13/12/2018

---

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

Bimeda Animal Health Limited

---

**Autorité responsable:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numéro de l'autorisation:**

FR/V/5821776 2/2018

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

3/02/2023

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

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

Résumé des caractéristiques du produit

Notice du conditionnement et étiquetage

2402471-paren-20230821.pdf