

Cronyxin 50 mg/g Oral paste for horses

Autorisé

- Flunixin meglumine

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Cronyxin 50 mg/g Oral paste for horses

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:

Suède

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:

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:

10/12/2018

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

Bimeda Animal Health Limited

Autorité responsable:

Swedish Medical Products Agency

Numéro de l'autorisation:

56871

Date de modification du statut de l'autorisation:

10/12/2018

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