

# Cronyxin vet. 50 mg/ml Injektionsvätska, lösning

Engedélyezett

- Flunixin meglumine

## Termék azonosítása

### **Készítmény neve:**

Cronyxin vet. 50 mg/ml Injektionsvätska, lösning

### **Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

### **Célállat faj:**

ló  
szarvasmarha

### **Alkalmazás módja:**

Intramuscularis alkalmazás  
Intravénás alkalmazás

## Termékjellemzők

### **Hatóanyag / Hatáserősség:**

Csak itt érhető el [English](#)  
83.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

### **Gyógyszerforma:**

**Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:  
Intramuscularis alkalmazás:**

•

**ló**

- Meat and offal. 1 day 1 dygn efter intravenös injektion
- Meat and offal. 7 day 7 dygn efter intramuskulär injektion

•

**szarvasmarha**

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

**Intravénás alkalmazás:**

•

**ló**

- Meat and offal. 7 day 7 dygn efter intramuskulär injektion
- Meat and offal. 1 day 1 dygn efter intravenös injektion

•

**szarvasmarha**

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

---

**Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:**

QM01AG90

---

**Rendelhetőség:**

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Engedélyezési státusz:**

Valid

---

**Engedélyezett -ben:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [Swedish](#)

Csak itt érhető el [Swedish](#)

Csak itt érhető el [Swedish](#)

Csak itt érhető el [Swedish](#)

Csak itt érhető el [Swedish](#)

---

## További információ

**Jogosultsági típus:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Készítmény engedélyezésének jogalapja:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Bimeda Animal Health Limited

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

31/07/1998

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Labiana Life Sciences S.A.

---

**Felelős hatóság:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Engedély száma:**

13770

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

31/07/1998

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

### Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

### Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

### Címkeszöveg

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.