

# Cronyxin Injection 50 mg/ml Solution for Injection

Engedélyezett

- Flunixin meglumine

## Termék azonosítása

**Készítmény neve:**

Cronyxin Injection 50 mg/ml Solution for Injection

---

**Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

---

**Célállat faj:**

szarvasmarha

ló

---

**Alkalmazás módja:**

Intramuscularis alkalmazás

Intravénás alkalmazás

---

## Termékjellemzők

**Hatóanyag / Hatáserősség:**

Csak itt érhető el [English](#)

82.96 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Gyógyszerforma:**

Oldatos injekció

---

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

•

**szarvasmarha**

- Meat and offal. 31 day
- Milk. 36 hour

**Intravénás alkalmazás:**

•

**szarvasmarha**

- Meat and offal. 4 day
- Milk. 24 hour

•

**ló**

- Meat and offal. 5 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 [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

---

## 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](#)

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Bimeda Animal Health Limited

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

20/02/1996

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Labiana Life Sciences S.A.

---

**Felelős hatóság:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Engedély száma:**

VPA22033/040/001

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

20/02/1996

---

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

## Dokumentumok

Alkalmazási előírás

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

Combined File of all Documents

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