

Cronyxin vet. 50 mg/ml Injektionsvætska, lösning

Viðurkennt

- Flunixin meglumine

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Cronyxin vet. 50 mg/ml Injektionsvætska, lösning

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í English

Marktegund:

Hestur

Nautgripir

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar í bláæð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í English

83.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 1 dagar 1 dygn efter intravenös injektion
- Kjöt og innmatur. 7 dagar 7 dygn efter intramuskulär injektion

-

Nautgripir

- Mjólk. 1 dagar
- Kjöt og innmatur. 7 dagar

Til notkunar í bláæð:

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 7 dagar 7 dygn efter intramuskulär injektion
- Kjöt og innmatur. 1 dagar 1 dygn efter intravenös injektion

-

Nautgripir

- Mjólk. 1 dagar
- Kjöt og innmatur. 7 dagar

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QM01AG90

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Svíþjóð

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [Swedish](#)

Aðeins fáanlegt í [Swedish](#)

Aðeins fáanlegt í [Swedish](#)

Aðeins fáanlegt í [Swedish](#)

Aðeins fáanlegt í [Swedish](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Bimeda Animal Health Limited

Dagsetning markaðsleyfis:

31/07/1998

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Labiana Life Sciences S.A.

Ábyrgt yfirvald:

Swedish Medical Products Agency

Markaðsleyfisnúmer:

13770

Dagsetning á breytingu stöðu:

31/07/1998

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053432>