

Cronyxin, 50 mg/ml süstelahus sigadele, veistele ja hobustele

Heimilað

- Flunixin meglumine

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Cronyxin, 50 mg/ml süstelahus sigadele, veistele ja hobustele

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Hestur

Svín

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar í bláæð

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

83.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til notkunar í bláæð:**

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 4 dagar
- Mjólk. 24 klukkustundir

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 3 dagar

Til notkunar í vöðva:

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 28 dagar

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

QM01AG90

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Eistland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í eistneska

Aðeins fáanlegt í eistneska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Bimeda Animal Health Limited

Dagsetning markaðsleyfis:

9/06/2016

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Bimeda Animal Health Limited

Ábyrgt yfirvald:

State Agency Of Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

1974

Dagsetning á breytingu stöðu:

9/06/2016

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

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

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