

Cronyxin 50 mg/g Oral paste for horses

Viðurkennt

- Flunixin meglumine

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Cronyxin 50 mg/g Oral paste for horses

Cronyxin 50 mg/g Paste zum Eingeben für Pferde

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Marktegund:

Hestur

Leið stjórnsýslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

83.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lyfjaform:

Pasta til inntöku

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til inntöku:

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 15 dagar
- Mjólk. no withdrawal period

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption.

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

QM01AG90

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Þýskaland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

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

Markaðsleyfishafi:

Bimeda Animal Health Limited

Dagsetning markaðsleyfis:

25/11/2018

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Bimeda Animal Health Limited

Ábyrgt yfirvald:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Markaðsleyfisnúmer:

402471.00.00

Dagsetning á breytingu stöðu:

25/11/2018

Umsjónarland (RMS):

Þýskaland

Ferilsnúmer:

DE/V/0178/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Danmörk Eistland Finnland Frakkland Írland Ítalía Holland
Pólland Spánn Svíþjóð Bretland (Norður-Írland)

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

Skjöl

Combined File of all Documents

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

2402471-paren-20230821.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000061652>