

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

Autorizzato

- Flunixin meglumine

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Cavallo

Suino

Via di somministrazione:

Uso endovenoso

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

83.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:**Uso endovenoso:**

-

bovini

- carni e frattaglie. 4 giorno
- latte. 24 ora

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 3 giorno

Uso intramuscolare:

-

Suino

- carni e frattaglie. 28 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QM01AG90

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Estonia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Estonian](#)

Disponibile solo in [Estonian](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Bimeda Animal Health Limited

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

9/06/2016

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Bimeda Animal Health Limited

Autorità responsabile:

State Agency Of Medicines

Numero di autorizzazione:

1974

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

9/06/2016

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.