

Cronyxin 50 mg/g Oral paste for horses

Autorizzato

- Flunixin meglumine

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Cronyxin 50 mg/g Oral paste for horses

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cavallo

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

83.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Pasta per uso orale

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso orale:

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 15 giorno
- latte. no withdrawal period

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

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:

Germania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

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:

25/11/2018

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Bimeda Animal Health Limited

Autorità responsabile:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numero di autorizzazione:

402471.00.00

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

25/11/2018

Stato membro di riferimento:

Germania

Numero di procedura:

DE/V/0178/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Danimarca Estonia Finlandia Francia Irlanda Italia
Paesi Bassi Polonia Spagna Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

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

2402471-paren-20230821.pdf