

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

Registruotas

- Flunixin meglumine

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

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

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik Anglų

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Žirgas

Kiaulė

Naudojimo būdas:

Leisti į veną

Leisti į raumenis

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik Anglų

83.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**Leisti į veną:**

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 4 d.
- Pienas. 24 valandos

-

Žirgas

- Skerdiena ir subproduktai. 3 d.

Leisti į raumenis:

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 28 d.
-

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QM01AG90

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik Ispanų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Suomių Švedų Islandų Norwegian

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik Estų

Pateikiama tik Estų

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Bimeda Animal Health Limited

Rinkodaros leidimo data:

9/06/2016

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Bimeda Animal Health Limited

Atsakinga institucija:

State Agency Of Medicines

Registracijos numeris:

1974

Registracijos statuso pasikeitimo data:

9/06/2016

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.