

Cronyxin 50 mg/ml Oplossing voor injectie

Toegelaten

- Flunixin meglumine

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Flunazine 50 mg/ml Solution for Injection for cattle, horses and pigs

Cronyxin 50 mg/ml Oplossing voor injectie

Cronyxin 50 mg/ml Solution injectable

Cronyxin 50 mg/ml Injektionslösung

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Varken

Paard

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Intraveneus gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
83.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 31 day
- Milk. 36 hour

-

Varken

- Meat and offal. 24 day

Intraveneus gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 4 day
- Milk. 24 hour

-

Paard

- Meat and offal. 5 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QM01AG90

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

België

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Bimeda Animal Health Limited

Handelsvergunningsdatum:

30/09/2002

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Labiana Life Sciences S.A.

Verantwoordelijke instantie:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Vergunningsnummer:

BE-V240624

Datum toelatingswijziging:

30/09/2002

Rapporterende lidstaat:

Ierland

Procedurenummer:

IE/V/0125/001

Betrokken lidstaten:

België Duitsland Italië Luxemburg Nederland Spanje

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 18/08/2025

[Downloaden](#)

Bijsluiter

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 18/08/2025

[Downloaden](#)

Etikettering

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 18/08/2025

[Downloaden](#)

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.