

Cronyxin 50 mg/g Oral paste for horses

Geautoriseerd

- Flunixin meglumine

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Cronyxin 50 mg/g Oral paste for horses

Cronyxin, 50 mg/g suukaudne pasta hobustele

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Paard

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

83.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Farmaceutische vorm:

Pasta voor oraal gebruik

Withdrawal period by route of administration:

Oraal gebruik:

-

Paard

- Meat and offal. 15 day
- Milk. no withdrawal period

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

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**:**

QM01AG90

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Estland

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)
Alleen beschikbaar in [English](#)
Alleen beschikbaar in [English](#)
Alleen beschikbaar in [English](#)
Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Bimeda Animal Health Limited

Marketing authorisation date:

2/12/2018

Productielocaties partijvrijgifte:

Bimeda Animal Health Limited

Verantwoordelijke instantie:

State Agency Of Medicines

Toelatingsnummer:

2131

Wijzigingsdatum status toelating:

2/12/2018

Rapporterende lidstaat:

Duitsland

Procedurenummer:

DE/V/0178/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Denemarken Estland Finland Frankrijk Ierland Italië
Nederland Polen Spanje Zweden

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000061655>