

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

Autorisert

- Flunixin meglumine

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Målarter:

storfe

hest

gris

Administrasjonsvei:

Intravenøs bruk

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [English](#)

83.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Intravenøs bruk:**

-

storfe

- Slakt. 4 dag
- Melk. 24 time

-

hest

- Slakt. 3 dag

Intramuskulær bruk:

-

gris

- Slakt. 28 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QM01AG90

Juridisk status for forsyning :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

EE

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Estonian

Bare tilgjengelig i Estonian

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Bimeda Animal Health Limited

Markedsføringsgodkjenningsdato:

9/06/2016

Tilvirker for batchfrigivelse:

Bimeda Animal Health Limited

Ansvarlig myndighet:

State Agency Of Medicines

Godkjenningsnummer:

1974

Status for endring av markedsføringstillatelse:

9/06/2016

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053796>