

Cronyxin 50 mg/g Oral paste for horses

Autorisert

- Flunixin meglumine

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Cronyxin 50 mg/g Oral paste for horses

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hest

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
83.00 milligram / 1.00 gram

Legemiddelform:

Oralpasta

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Oral bruk:

-

hest

- Slakt. 15 dag
- Melk. no withdrawal period

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

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QM01AG90

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

IT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

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:

1/08/2018

Tilvirker for batchfrigivelse:

Bimeda Animal Health Limited

Ansvarlig myndighet:

Ministry Of Health

Godkjenningsnummer:

105165

Status for endring av markedsføringstillatelse:

1/08/2018

Referanse medlemsstat:

DE

Prosedyrenummer:

DE/V/0178/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE DK EE FI FR Irland IT NL PL ES SE

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

Dokumenter

Combined File of all Documents

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

2402471-paren-20230821.pdf