

# Cronyxin vet. 50 mg/ml Injektionsvätska, lösning

Dopuszczony

- Flunixin meglumine

## Identyfikacja produktu

### Nazwa leku:

Cronyxin vet. 50 mg/ml Injektionsvätska, lösning

### Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

### Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

### Droga podania:

Podanie domięśniowe

Podanie dożylnie

## Szczegóły produktu

### Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski  
83.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Postać farmaceutyczna:**

Roztwór do wstrzykiwań

---

**Okres karencji w zależności od drogi podania:**

**Podanie domięśniowe:**

- 

**Horse**

- Meat and offal. 1 day 1 dygn efter intravenös injektion
- Meat and offal. 7 day 7 dygn efter intramuskulär injektion

- 

**Cattle**

- Milk. 1 day
- Meat and offal. 7 day

**Podanie dożylne:**

- 

**Horse**

- Meat and offal. 7 day 7 dygn efter intramuskulär injektion
- Meat and offal. 1 day 1 dygn efter intravenös injektion

- 

**Cattle**

- Milk. 1 day
- Meat and offal. 7 day

---

**Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QM01AG90

---

**Kategoria dostępności:**

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Status pozwolenia:**

Valid

---

**Dopuszczony do obrotu w:**

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w [szwedzki](#)

Dostępne wyłącznie w [szwedzki](#)

Dostępne wyłącznie w [szwedzki](#)

Dostępne wyłącznie w [szwedzki](#)

Dostępne wyłącznie w [szwedzki](#)

---

## Informacje dodatkowe

**Typ uprawnień:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [Norwegian](#)

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Bimeda Animal Health Limited

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

31/07/1998

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Labiana Life Sciences S.A.

---

**Organ odpowiedzialny:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Numer pozwolenia:**

13770

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

31/07/1998

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Ulotka dla pacjenta

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

oznakowanie opakowań

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.