

# Cronyxin 50 mg/g Oral paste for horses

Autorizado

- Flunixin meglumine

## Product identification

### Nome do medicamento:

Cronyxin 50 mg/g Oral paste for horses  
Cronyxin, 50 mg/g suukaudne pasta hobustele

### Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

### Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Via de administração:

Via oral

## Product details

### Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)  
83.00 milligram(s) / 1.00 grama(s)

### Forma farmacêutica:

Pasta oral

**Withdrawal period by route of administration:****Via oral:****• Horse**

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

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

---

**Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):**

QM01AG90

---

**Estatuto jurídico do fornecimento:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Valid

---

**Authorised in:**

Estónia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base jurídica de autorização do produto:**

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da Autorização de Introdução no Mercado:**

Bimeda Animal Health Limited

---

**Marketing authorisation date:**

2/12/2018

---

**Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:**

Bimeda Animal Health Limited

---

**Autoridade responsável:**

State Agency Of Medicines

---

**Número da autorização:**

2131

---

**Data de alteração do estado de autorização:**

2/12/2018

---

**Estado-Membro de referência:**

Alemanha

---

**Número de procedimento:**

DE/V/0178/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica Dinamarca Estónia Finlândia França Irlanda Itália  
Países Baixos Polónia Espanha Suécia

Disponível apenas em [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

---

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