

Cronyxin 50 mg/g Oral paste for horses

Autorizado

- Flunixin meglumine

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Cronyxin 50 mg/g Oral paste for horses

Cronyxin vet 50 mg/g Oral pasta

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

83.00 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Pasta oral

Intervalo de segurança por via de administração:**Via oral:**

-

Horse

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

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

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QM01AG90

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Suécia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Bimeda Animal Health Limited

Data de autorização de introdução no mercado:

10/12/2018

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Bimeda Animal Health Limited

Autoridade responsável:

Swedish Medical Products Agency

Número da autorização:

56871

Data da alteração do estado de autorização:

10/12/2018

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 Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Folheto informativo

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

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.

Rotulagem

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