

# Cronyxin vet. 50 mg/ml Injektionsvätska, lösning

Autorizat

- Flunixin meglumine

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

Cronyxin vet. 50 mg/ml Injektionsvätska, lösning

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Cal

Bovine

### Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare intravenoasă

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

83.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

### Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

**Administrare intramusculară:**

- 

**Cal**

- Carne și organe. 1 zi 1 dygn efter intravenös injektion
- Carne și organe. 7 zi 7 dygn efter intramuskulär injektion

- 

**Bovine**

- Lapte. 1 zi
- Carne și organe. 7 zi

**Administrare intravenoasă:**

- 

**Cal**

- Carne și organe. 7 zi 7 dygn efter intramuskulär injektion
- Carne și organe. 1 zi 1 dygn efter intravenös injektion

- 

**Bovine**

- Lapte. 1 zi
- Carne și organe. 7 zi

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QM01AG90

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Suedează](#)

Disponibile numai în [Suedează](#)

Disponibile numai în [Suedează](#)

Disponibile numai în [Suedează](#)

Disponibile numai în [Suedează](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Bimeda Animal Health Limited

---

**Data autorizației de comercializare:**

31/07/1998

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Labiana Life Sciences S.A.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Numărul autorizației:**

13770

---

**Data modificării statusului autorizației:**

31/07/1998

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

### Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

### Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

### Etichetarea

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.