

Cronyxin 50 mg/g Oral paste for horses

Oprávnený

- Flunixin meglumine

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Cronyxin 50 mg/g Oral paste for horses

Cronyxin, 50 mg/g suukaudne pasta hobustele

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Perorálne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

83.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lieková forma:

Perorálna pasta

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**Perorálne použitie:**

-

Horse

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

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

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QM01AG90

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Estónsko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Bimeda Animal Health Limited

Dátum registrácie lieku:

2/12/2018

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Bimeda Animal Health Limited

Zodpovedný orgán:

State Agency Of Medicines

Číslo registrácie:

2131

Dátum zmeny stavu registrácie:

2/12/2018

Referenčný členský štát:

Nemecko

Číslo postupu:

DE/V/0178/001

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Belgicko Dánsko Estónsko Fínsko Francúzsko Írsko Taliansko
Holandsko Poľsko Španielsko Švédsko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

2402471-paren-20230821.pdf