

# Cronyxin Injection 50 mg/ml Solution for Injection

Oprávněný

- Flunixin meglumine

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

Cronyxin Injection 50 mg/ml Solution for Injection

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

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

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

### Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Intravenózne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)  
82.96 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Lieková forma:**

Injekčný roztok

---

**Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**

**Intramuskulárne použitie:**

•

**Cattle**

- Meat and offal. 31 day

- Milk. 36 hour

**Intravenózne použitie:**

•

**Cattle**

- Meat and offal. 4 day

- Milk. 24 hour

•

**Horse**

- Meat and offal. 5 day

---

**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:**

Írsko

---

**Opis balenia:**

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](#)

---

### **Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Bimeda Animal Health Limited

---

### **Dátum registrácie lieku:**

20/02/1996

---

### **Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Labiana Life Sciences S.A.

---

### **Zodpovedný orgán:**

Health Products Regulatory Authority

---

### **Číslo registrácie:**

VPA22033/040/001

---

### **Dátum zmeny stavu registrácie:**

20/02/1996

---

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

## Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.