

Cronyxin vet. 50 mg/ml Injektionsvätska, lösning

Godkänd

- Flunixin meglumine

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Cronyxin vet. 50 mg/ml Injektionsvätska, lösning

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Häst

Nöt

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Intravenös användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

83.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Karenstid per administreringsväg:

Intramuskulär användning:

•

Häst

- Meat and offal. 1 dygn 1 dygn efter intravenös injektion

- Meat and offal. 7 dygn 7 dygn efter intramuskulär injektion

•

Nöt

- Milk. 1 dygn

- Meat and offal. 7 dygn

Intravenös användning:

•

Häst

- Meat and offal. 7 dygn 7 dygn efter intramuskulär injektion

- Meat and offal. 1 dygn 1 dygn efter intravenös injektion

•

Nöt

- Milk. 1 dygn

- Meat and offal. 7 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QM01AG90

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Sverige

Förpackningsbeskrivning:

Injektionsflaska, 12 x 50 ml

Injektionsflaska, 100 ml

Injektionsflaska, 4 x 100 ml

Injektionsflaska, 50 ml

Injektionsflaska, 12 x 100 ml

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [franska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Bimeda Animal Health Limited

Godkännandedatum:

31/07/1998

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Labiana Life Sciences S.A.

Ansvarig myndighet:

Swedish Medical Products Agency

Godkännandenummer:

13770

Datum för ändring av godkännandestatus:

31/07/1998

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Bipacksedel

Produktresumé

Märkningstext