

Cronyxin, 50 mg/ml sstelahus sigadele, veistele ja hobustele

Godkänd

- Flunixin meglumine

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Cronyxin, 50 mg/ml sstelahus sigadele, veistele ja hobustele

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nt

Hst

Svin

Administreringsväg:

Intravenös användning

Intramuskulär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

83.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:**Intravenös användning:**

-

Nöt

- Meat and offal. 4 dygn
- Milk. 24 timme

-

Häst

- Meat and offal. 3 dygn

Intramuskulär användning:

-

Svin

- Meat and offal. 28 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QM01AG90

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Estland

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på estniska

Finns tillgänglig endast på estniska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

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

Innehavare av godkännande för försäljning:

Bimeda Animal Health Limited

Godkännandedatum:

9/06/2016

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Bimeda Animal Health Limited

Ansvarig myndighet:

State Agency Of Medicines

Godkännandenummer:

1974

Datum för ändring av godkännandestatus:

9/06/2016

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

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.