

Analgin, 500mg/ml, Injekční roztok

Неразрешен

- Metamizole sodium

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Analgin, 500mg/ml, Injekční roztok

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

куче

кон

Начин на приложение:

Интравенозно приложение

Интрамускулно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:**Интравенозно приложение:**

-

говеда

- Meat. 12 day

- Milk. 96 hour

-

кон

- Meat. no withdrawal period

Nepoužívat u koní, jejichž maso je určeno pro lidskou spotřebu.,

Интрамускулно приложение:

-

говеда

- Meat. 12 day

- Milk. 96 hour

-

кон

- Meat. no withdrawal period

Nepoužívat u koní, jejichž maso je určeno pro lidskou spotřebu.,

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (АТСvet) Код:

QN02BB02

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Surrendered

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Чешки

Налично само в Чешки

Налично само в Чешки

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански

Притежател на разрешение за търговия:

BB Pharma a.s.

Дата на разрешение за търговия:

28/03/2006

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Farmacia Martin a.s.

Отговорен орган:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicines

Номер на разрешението за търговия:

96/003/06-C

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

19/10/2011

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.