

ANALGIN BIOPHARM 30% solution for injection

Autoriseret

- Metamizole sodium monohydrate

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

ANALGIN BIOPHARM 30% solution for injection

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Hest

Kvæg

Svin

Hund

Administrationsvej:

Intravenøs anvendelse

Intramuskulær anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**Intravenøs anvendelse:**

-

Hest

- Meat and offal. 17 dag

-

Kvæg

- Meat and offal. 28 dag

Мляко: Не се разрешава за употреба при животни, чието мляко е предназначено за консумация от хора.

-

Svin

- Meat and offal. 17 dag

Intramuskulær anvendelse:

-

Hest

- Meat and offal. 17 dag

-

Kvæg

- Meat and offal. 28 dag

Мляко: Не се разрешава за употреба при животни, чието мляко е предназначено за консумация от хора.

-

Svin

- Meat and offal. 17 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QN02BB02

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)

Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Sopharma AD

Dato for markedsføringstilladelse:

7/07/2021

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Sopharma AD

Ansvarlig myndighed:

Bulgarian Food Safety Authority

Markedsføringstilladelsesnummer:

0022-3063

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

7/07/2021

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Etikettering

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.