

ANALGIN 30% solution for injection

Zugelassen

- Metamizole sodium

Produktidentifikation

Arzneimittel:

ANALGIN 30% solution for injection

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Rind
Pferd
Schwein
Hund
Katze
Rotluchs

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung
intravenöse Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 18 Tag

Мляко: Не се разрешава за употреба при лактиращи животни, чието мляко е предназначено за човешка консумация

•

Pferd

- Fleisch und Innereien. 15 Tag

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 15 Tag

intravenöse Anwendung:

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 18 Tag

Мляко: Не се разрешава за употреба при лактиращи животни, чието мляко е предназначено за човешка консумация

•

Pferd

- Fleisch und Innereien. 15 Tag

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 15 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QN02BB02

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Bulgarien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [bulgarisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Biovet AD

Zulassungsdatum:

9/08/2007

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Biovet AD

Zuständige Behörde:

Bulgarian Food Safety Authority

Zulassungsnummer:

0022-1894-06.11.2012

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

5/11/2012

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Package Leaflet and Labelling

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.