

# FARMOLISINA, 500 mg/ ml, soluzione iniettabile per bovini, equini, suini e cani

Autorisiert

- Metamizole sodium

## Product identification

### Name des Arzneimittels:

FARMOLISINA, 500 mg/ ml, soluzione iniettabile per bovini, equini, suini e cani

---

### Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

---

### Zieltierart(en):

Rind

Pferd

Schwein

Hund

---

### Art der Anwendung:

Verfügbar nur in [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Portuguese](#)

---

## Product details

### Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Injektionslösung

---

**Withdrawal period by route of administration:****Intramuscular and intravenous use:**

- 

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 9 Tag
- Milch. 48 Stunde

- 

**Pferd**

- Fleisch und Innereien. 16 Tag

Non utilizzare il prodotto in equini che producono latte per il consumo umano

- 

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 7 Tag

- 

**Hund**

---

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

QN02BB02

---

**Abgaberegung:**

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Authorised in:**

Italien

---

**Beschreibung der Verpackung:**

Verfügbar nur in [Italian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Ceva Salute Animale S.p.A.

---

**Marketing authorisation date:**

13/11/1950

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Vetem SPA

CEVA Santé Animale

---

**Zuständige Behörde:**

Ministry Of Health

---

**Zulassungsnummer:**

101524

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

1/01/2009

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Combined File of all Documents

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000097087>