

ANALGIN BIOPHARM 50% solution for injection

Autorizado

- Metamizole sodium monohydrate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

ANALGIN BIOPHARM 50% solution for injection

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Caballos

Bovino

Porcino

Perros

Vía de administración:

Vía intravenosa

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

500.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía intravenosa:**

-

Caballos

- Meat and offal. 17 Día

-

Bovino

- Meat and offal. 28 Día

Milk: not authorized for use in animals, which milk is intended for human consumption.

-

Porcino

- Meat and offal. 17 Día

Vía intramuscular:

-

Caballos

- Meat and offal. 17 Día

-

Bovino

- Meat and offal. 28 Día

Milk: not authorized for use in animals, which milk is intended for human consumption.

-

Porcino

- Meat and offal. 17 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QN02BB02

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Bulgaria

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Sopharma AD

Fecha de autorización de comercialización:

7/07/2021

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Sopharma AD

Autoridad responsable:

Bulgarian Food Safety Authority

Número de autorización:

0022-3064

Fecha de modificación del estado de la autorización:

7/07/2021

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.