

# NOVASUL 500 mg/ml raztopina za injiciranje

Autorizado

- Metamizole sodium

## Product identification

**Nombre del medicamento:**

NOVASUL 500 mg/ml raztopina za injiciranje

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Bovino

Porcino

Perros

Caballos

---

**Vía de administración:**

Vía intramuscular

Vía intravenosa

---

## Product details

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

500.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Solución inyectable

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Vía intramuscular:**

• **Bovino**

- Meat and offal. 6 Días Meso in organi: Govedo 6 dni

- Milk. 3 Días Mleko: 2 ½ dni (5 molž)

• **Porcino**

- Meat and offal. 3 Días Prašiči 3 dni

• **Perros**

**Vía intravenosa:**

• **Caballos**

- Meat and offal. 5 Días Konji (samo i.v. dajanje) 5 dni

---

**Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):**

QN02BB02

---

**Régimen jurídico de dispensación:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Authorised in:**

Eslovenia

---

**Descripción del empaquetado:**

Disponible únicamente en [Slovenian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

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

---

**Fundamento jurídico de la autorización del producto:**

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

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Richter Pharma AG

---

**Marketing authorisation date:**

30/09/2002

---

**Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Autoridad responsable:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

**Número de autorización:**

NP/V/0240/001

---

**Fecha del cambio de estado de la autorización:**

30/09/2002

---

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

## Documents

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.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000027313>