

# Analgin, 500mg/ml, Injekční roztok

No  
autorizado

- Metamizole sodium

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Analgin, 500mg/ml, Injekční roztok

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Bovino

Perros

Caballos

---

**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:**

- 

**Bovino**

- Meat. 12 Día

- Milk. 96 Hora(s)

- 

**Caballos**

- Meat. no withdrawal period

Nepoužívat u koní, jejichž maso je určeno pro lidskou spotřebu.,

**Vía intramuscular:**

- 

**Bovino**

- Meat. 12 Día

- Milk. 96 Hora(s)

- 

**Caballos**

- Meat. no withdrawal period

Nepoužívat u koní, jejichž maso je určeno pro lidskou spotřebu.,

---

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

QN02BB02

---

**Condiciones de dispensación:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Anulado

---

**Autorizado en:**

República Checa

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Czech](#)

Disponible únicamente en [Czech](#)

Disponible únicamente en [Czech](#)

---

## 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](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

BB Pharma a.s.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

28/03/2006

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Farmacia Martin a.s.

---

**Autoridad responsable:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicines

---

**Número de autorización:**

96/003/06-C

---

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

19/10/2011

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://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.