

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

Autorizado

- Metamizole sodium

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Perros

Caballos

Porcino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

10.00 Gramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

•

Bovino

- Meat and offal. 16 Día

- Milk. 48 Hora(s)

•

Caballos

- Meat and offal. 16 Día

Usò non autorizzato in equidi che producono alimenti per il consumo umano

•

Porcino

- Meat and offal. 16 Día

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:

Autorizado

Autorizado en:

Italia

Disponibile en:

Italia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

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:

Zoetis Italia S.r.l

Fecha de autorización de comercialización:

14/10/1959

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Autoridad responsable:

Ministry Of Health

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Fecha de modificación del estado de la autorización:

16/05/2005

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

Documentos

Combined File of all Documents

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