

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

Autorizado

- Metamizole sodium

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponibile unicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Caballos

Porcino

Perros

Vía de administración:

Vía intramuscular e intravenosa

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile unicamente en [English](#)

500.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular e intravenosa:

-

Bovino

- Meat and offal. 9 Día

- Milk. 48 Hora(s)

-

Caballos

- Meat and offal. 16 Día

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

-

Porcino

- Meat and offal. 7 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:

Italia

Disponible en:

Italia

Descripción del formato:

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:

Ceva Salute Animale S.p.A.

Fecha de autorización de comercialización:

13/11/1950

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Vetem S.p.A.

Ceva Sante Animale

Autoridad responsable:

Ministry Of Health

Número de autorización:

101524

Fecha de modificación del estado de la autorización:

1/01/2009

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.