

# NOVASUL 500 mg/ml soluție injectabilă pentru cai, bovine, porci, câini

Autorisé

- Metamizole sodium

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

NOVASUL 500 mg/ml soluție injectabilă pentru cai, bovine, porci, câini

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Bovins

Porc

Chien

Cheval

### Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie intraveineuse

Voie intraveineuse

## Informations sur le produit

### **Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais  
500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

### **Temps d'attente par voie d'administration:**

#### **Voie intramusculaire:**

- 

##### **Bovins**

- Viande et abats. 13 day
- Lait. 3 day

- 

##### **Porc**

- Viande et abats. 3 day

#### **Voie intraveineuse:**

- 

##### **Cheval**

- Viande et abats. 6 day

Do not use in milk-producing mares for human consumption.

#### **Voie intraveineuse:**

- 

##### **Bovins**

- Viande et abats. 13 day
- Lait. 3 day

- 

##### **Porc**

- Viande et abats. 3 day
-

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**  
QN02BB02

---

**Conditions de délivrance:**

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Roumanie

---

**Disponible en:**

Roumanie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Romanian

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en Anglais

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

29/08/2000

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Autorité responsable:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Numéro de l'autorisation:**

230020

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

17/12/2025

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.