

# Analgin, 500mg/ml, Injekční roztok

Non  
autorisé

- Metamizole sodium

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

Analgin, 500mg/ml, Injekční roztok

---

**Substance active:**

Disponible uniquement en Anglais

---

**Espèces cibles:**

Bovins

Chien

Cheval

---

**Voie d'administration:**

Voie intraveineuse

Voie intramusculaire

---

## Informations sur le produit

**Substance active / 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 intraveineuse:**

- 

**Bovins**

- Chair et peau. 12 day

- Lait. 96 hour

- 

**Chien**

- 

**Cheval**

- Chair et peau. no withdrawal period

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

**Voie intramusculaire:**

- 

**Bovins**

- Chair et peau. 12 day

- Lait. 96 hour

- 

**Chien**

- 

**Cheval**

- Chair et peau. no withdrawal period

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

---

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

QN02BB02

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

**Statut de l'autorisation:**

Abandonnée

---

**Autorisé en:**

Tchéquie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Czech](#)

Disponible uniquement en [Czech](#)

Disponible uniquement en [Czech](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

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

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

---

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

BB Pharma a.s.

---

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

28/03/2006

---

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

Farmacia Martin a.s.

---

**Autorité responsable:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicines

---

**Numéro de l'autorisation:**

96/003/06-C

---

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

19/10/2011

---

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

## Documents

### Résumé des caractéristiques du produit

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

### Notice

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

### Etiquetage

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000059902>