

# Analgin, 500mg/ml, Injekční roztok

Nem engedélyezett

- Metamizole sodium

## Termék azonosítása

### **Készítmény neve:**

Analgin, 500mg/ml, Injekční roztok

### **Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

### **Célállat faj:**

szarvasmarha

kutya

ló

### **Alkalmazás módja:**

Intravénás alkalmazás

Intramuscularis alkalmazás

## Termékjellemzők

### **Hatóanyag / Hatáserősség:**

Csak itt érhető el [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Gyógyszerforma:**

Oldatos injekció

---

**Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:****Intravénás alkalmazás:**

- 

**szarvasmarha**

- Meat. 12 day

- Milk. 96 hour

- 

**ló**

- Meat. no withdrawal period

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

**Intramuscularis alkalmazás:**

- 

**szarvasmarha**

- Meat. 12 day

- Milk. 96 hour

- 

**ló**

- Meat. no withdrawal period

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

---

**Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:**

QN02BB02

---

**Rendelhetőség:**

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Engedélyezési státusz:**

Surrendered

---

**Engedélyezett -ben:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [Czech](#)

Csak itt érhető el [Czech](#)

Csak itt érhető el [Czech](#)

---

## További információ

**Jogosultsági típus:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Készítmény engedélyezésének jogalapja:**

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#)

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

BB Pharma a.s.

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

28/03/2006

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Farmacia Martin a.s.

---

**Felelős hatóság:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicines

---

**Engedély száma:**

96/003/06-C

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

19/10/2011

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

### Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

### Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

### Címkeszöveg

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.