

ANALGIN 500 mg/ml injekčný roztok

Ekki
heimilað

- Metamizole sodium

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

ANALGIN 500 mg/ml injekčný roztok

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í enska

Marktegund:

Nautgripir

Hestur

Hundur

Leið stjórnslu:

Til notkunar í bláæð

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til notkunar í bláæð:**

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 12 dagar
- Mjólk. 96 klukkustundir 8 milkings

-

Hestur

- All relevant tissues. no withdrawal period

Do not use in horses whose meat is intended for human consumption.

Til notkunar í vöðva:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 12 dagar
- Mjólk. 96 klukkustundir 8 milkings

-

Hestur

- All relevant tissues. no withdrawal period

Do not use in horses whose meat is intended for human consumption.

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QN02BB02

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

Heimilað í:

Slóvakía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í slóvakíska

Aðeins fáanlegt í slóvakíska

Aðeins fáanlegt í slóvakíska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska franska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

BB Pharma a.s.

Dagsetning markaðsleyfis:

1/08/1996

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Farmacia Martin a.s.

Ábyrgt yfirvald:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Markaðsleyfisnúmer:

07/795/69-S

Dagsetning á breytingu stöðu:

11/11/2022

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.