

ANALGIN BIOPHARM 30% solution for injection

Viðurkennt

- Metamizole sodium monohydrate

Product identification

Heiti lyfs:

АНАЛГИН БИОФАРМ 30% инъекционен разтвор
ANALGIN BIOPHARM 30% solution for injection

Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Dýrategundir:

Hestur
Nautgripir
Svín
Hundur

Íkomuleið:

Til notkunar í bláæð
Til notkunar í vöðva

Product details

Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í [English](#)
300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Withdrawal period by route of administration:**Til notkunar í bláæð:**

- **Hestur**

- Kjöt og innmatur. 17 dagar

- **Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. 28 dagar

Мляко: Не се разрешава за употреба при животни, чието мляко е предназначено за консумация от хора.

- **Svín**

- Kjöt og innmatur. 17 dagar

- **Hundur**

Til notkunar í vöðva:

- **Hestur**

- Kjöt og innmatur. 17 dagar

- **Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. 28 dagar

Мляко: Не се разрешава за употреба при животни, чието мляко е предназначено за консумация от хора.

- **Svín**

- Kjöt og innmatur. 17 dagar

- **Hundur**

ATC flokkun (dýrallyf):

QN02BB02

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða markaðsleyfis:

Gilt

Authorised in:

Búlgaríá

Áletrun:

Aðeins í boði í [Bulgarian](#)

Aðeins í boði í [Bulgarian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:

Aðeins í boði í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Biopharm-Engineering AD

Marketing authorisation date:

7/07/2021

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

Biopharm-Engineering AD

Ábyrgt yfirvald:

Bulgarian Agency For Food Safety

Markaðsleyfisnúmer:

0022-3063

Dagsetning leyfisbreytingar:

7/07/2021

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000042683>