

# ANALGIN 30% solution for injection

Heimilað

- Metamizole sodium

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

ANALGIN 30% solution for injection

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

### Marktegund:

Nautgripir

Hestur

Svín

Hundur

Köttur

Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#) [spænska](#) [danska](#) [þýska](#) [eistneska](#) [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [ungverska](#) [hollenska](#) [rúmenska](#) [finnska](#) [Norwegian](#)

### Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar í bláæð

## Upplýsingar um lyf

### Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Lyfjaform:**

Stungulyf, lausn

---

**Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**

**Til notkunar í vöðva:**

- 

**Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. 18 dagar

Мляко: Не се разрешава за употреба при лактираци животни, чието мляко е предназначено за човешка консумация

- 

**Hestur**

- Kjöt og innmatur. 15 dagar

- 

**Svín**

- Kjöt og innmatur. 15 dagar

**Til notkunar í bláæð:**

- 

**Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. 18 dagar

Мляко: Не се разрешава за употреба при лактираци животни, чието мляко е предназначено за човешка консумация

- 

**Hestur**

- Kjöt og innmatur. 15 dagar

- 

**Svín**

- Kjöt og innmatur. 15 dagar

---

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

QN02BB02

---

**Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýralyf

---

**Staða leyfis:**

Gilt

---

**Heimilað í:**

Búlgaría

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fánlegt í [Bulgarian](#)

---

## Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fánlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Norwegian](#)

---

**Markaðsleyfishafi:**

Biovet AD

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

9/08/2007

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Biovet AD

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

0022-1894-06.11.2012

---

## Dagsetning á breytingu stöðu:

5/11/2012

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

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

Package Leaflet and Labelling

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