

FARMOLISINA, 500 mg/ ml, soluzione iniettabile per bovini, equini, suini e cani

Viðurkennt

- Metamizole sodium

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

FARMOLISINA, 500 mg/ ml, soluzione iniettabile per bovini, equini, suini e cani

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Marktegund:

Nautgripir

Hestur

Svín

Hundur

Leið stjórnslu:

Aðeins fáanlegt í [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Portuguese](#)

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Intramuscular and intravenous use:**

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 9 dagar
- Mjólk. 48 klukkustundir

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 16 dagar

Non utilizzare il prodotto in equini che producono latte per il consumo umano

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 7 dagar

-

Hundur

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

QN02BB02

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Ítalía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í Italian

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [English](#) [Italian](#)

Markaðsleyfishafi:

Ceva Salute Animale S.p.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

13/11/1950

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Vetem SPA

CEVA SANTE ANIMALE

Ábyrgt yfirvald:

Ministry Of Health

Markaðsleyfisnúmer:

101524

Dagsetning á breytingu stöðu:

1/01/2009

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

Skjöl

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000097087>