

# Castralgin RO, 500 mg/ml, soluție injectabilă pentru bovine, cai, porci și câini

Autorizzato

- Metamizole sodium monohydrate

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

Castralgin RO, 500 mg/ml, soluție injectabilă pentru bovine, cai, porci și câini

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

bovini

Bovini (vitello)

Suino

Cane

Cavallo

puledro

### Via di somministrazione:

Uso endovenoso

Uso intramuscolare

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English

500.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

### Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

---

### Tempo di attesa per via di somministrazione:

#### Uso endovenoso:

- 

##### **bovini**

- carne e visceri,latte. 20 giorno

Nu este autorizata utilizarea la animale care produc lapte pentru consum uman.

- 

##### **Bovini (vitello)**

- carni e frattaglie. 28 giorno

- 

##### **Suino**

- carni e frattaglie. 17 giorno

- 

##### **Cavallo**

- carni e frattaglie. 12 giorno

- 

##### **puledro**

- carni e frattaglie. 12 giorno

#### Uso intramuscolare:

- 

##### **bovini**

- carne e visceri, latte. 20 giorno

Nu este autorizata utilizarea la animale care produc lapte pentru consum uman.

- 

**Bovini (vitello)**

- carni e frattaglie. 28 giorno

- 

**Suino**

- carni e frattaglie. 17 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QN02BB02

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Romania

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in Romanian

Disponibile solo in Romanian

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Domanda per generico (Articolo 18 del Regolamento (UE) 2019/6)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Lovapharm Consulting B.V.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

27/05/2025

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

**Autorità responsabile:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Numero di autorizzazione:**

250072

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

27/05/2025

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.