

# Analgin, 500mg/ml, Injekční roztok

Non  
autorizzato

- Metamizole sodium

## Identificazione del prodotto

**Denominazione del medicinale:**

Analgin, 500mg/ml, Injekční roztok

---

**Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

**Specie di destinazione:**

bovini  
Cane  
Cavallo

---

**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. 12 giorno

- latte. 96 ora

- 

**Cavallo**

- carne. no withdrawal period

Nepoužívat u koní, jejichž maso je určeno pro lidskou spotřebu.,

**Uso intramuscolare:**

- 

**bovini**

- carne. 12 giorno

- latte. 96 ora

- 

**Cavallo**

- carne. no withdrawal period

Nepoužívat u koní, jejichž maso je určeno pro lidskou spotřebu.,

---

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

QN02BB02

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Rinunciato

---

**Autorizzato in:**

Repubblica Ceca

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [Czech](#)

Disponibile solo in [Czech](#)

Disponibile solo in [Czech](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

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

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

---

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

BB Pharma a.s.

---

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

28/03/2006

---

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

Farmacia Martin a.s.

---

**Autorità responsabile:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicines

---

**Numero di autorizzazione:**

96/003/06-C

---

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

19/10/2011

---

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

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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