

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

Autorizzato

- Metamizole sodium

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Cavallo

Suino

Cane

Via di somministrazione:

Disponibile solo in [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Portuguese](#)

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:

Intramuscular and intravenous use:

•

bovini

- carni e frattaglie. 9 giorno
- latte. 48 ora

•

Cavallo

- carni e frattaglie. 16 giorno

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

•

Suino

- carni e frattaglie. 7 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:

Italia

Descrizione della confezione:

Flacone in vetro tipo II contenente 100 ml di soluzione iniettabile

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:

Ceva Salute Animale S.p.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

13/11/1950

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Vetem SPA

Ceva Sante Animale

Autorità responsabile:

Ministry Of Health

Numero di autorizzazione:

101524

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

1/01/2009

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti