

# ANALGIN BIOPHARM 30% solution for injection

Toegelaten

- Metamizole sodium monohydrate

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

ANALGIN BIOPHARM 30% solution for injection

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Paard

Rund

Varken

Hond

---

**Toedieningsweg:**

Intraveneus gebruik

Intramusculair gebruik

---

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Oplossing voor injectie

---

**Wachttijd per toedieningsweg:****Intraveneus gebruik:**

- 

**Paard**

- Meat and offal. 17 day

- 

**Rund**

- Meat and offal. 28 day

Мляко: Не се разрешава за употреба при животни, чието мляко е предназначено за консумация от хора.

- 

**Varken**

- Meat and offal. 17 day

**Intramusculair gebruik:**

- 

**Paard**

- Meat and offal. 17 day

- 

**Rund**

- Meat and offal. 28 day

Мляко: Не се разрешава за употреба при животни, чието мляко е предназначено за консумация от хора.

- 

**Varken**

- Meat and offal. 17 day

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QN02BB02

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Bulgarije

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#)

Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Sopharma AD

---

**Handelsvergunningsdatum:**

7/07/2021

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Sopharma AD

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Vergunningsnummer:**

0022-3063

---

**Datum toelatingswijziging:**

7/07/2021

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.