

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

Autorisert

- Metamizole sodium

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe
hest
gris
hund

Administrasjonsvei:

Bare tilgjengelig i [Spansk](#) [Gresk](#) [Engelsk](#) [Portugisisk](#)

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

500.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuscular and intravenous use:

•

storfe

- Slakt. 9 dag

- Milk. 48 time

•

hest

- Slakt. 16 dag

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

•

gris

- Slakt. 7 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QN02BB02

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

IT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Italiensk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i Engelsk Italiensk

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Ceva Salute Animale S.p.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

13/11/1950

Tilvirker for batchfrigivelse:

Vetem S.p.A.

Ceva Sante Animale

Ansvarlig myndighet:

Ministry Of Health

Godkjenningsnummer:

101524

Status for endring av markedsføringstillatelse:

1/01/2009

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.