

# ANALGIN BIOPHARM 30% solution for injection

Autorizat

- Metamizole sodium monohydrate

## Identificarea produsului

**Denumirea medicamentului:**

ANALGIN BIOPHARM 30% solution for injection

---

**Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

**Specia țintă:**

Cal  
Bovine  
Porc  
Câine

---

**Calea de administrare:**

Administrare intravenoasă  
Administrare intramusculară

---

## Detalii produs

**Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în [Engleză](#)  
300.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

---

**Forma farmaceutică:**

Soluție injectabilă

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:****Administrare intravenoasă:**

- 

**Cal**

- Carne și organe. 17 zi

- 

**Bovine**

- Carne și organe. 28 zi

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

- 

**Porc**

- Carne și organe. 17 zi

**Administrare intramusculară:**

- 

**Cal**

- Carne și organe. 17 zi

- 

**Bovine**

- Carne și organe. 28 zi

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

- 

**Porc**

- Carne și organe. 17 zi

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QN02BB02

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Bulgară](#)

Disponibile numai în [Bulgară](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Sopharma AD

---

**Data autorizației de comercializare:**

7/07/2021

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Sopharma AD

---

**Autoritatea responsabilă:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Numărul autorizației:**

0022-3063

---

**Data modificării statusului autorizației:**

7/07/2021

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.