

ANALGIN BIOPHARM 50% solution for injection

Autorizat

- Metamizole sodium monohydrate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

АНАЛГИН БИОФАРМ 50% инъекционен разтвор

ANALGIN BIOPHARM 50% 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](#)

500.00 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

Milk: not authorized for use in animals, which milk is intended for human consumption.

-

Porc

- Carne și organe. 17 zi

Administrare intramusculară:

-

Cal

- Carne și organe. 17 zi

-

Bovine

- Carne și organe. 28 zi

Milk: not authorized for use in animals, which milk is intended for human consumption.

-

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 Suedează 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 Suedează 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:

0022-3064

Data modificării statusului autorizației:

7/07/2021

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați 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.