

ANALGIN 30% solution for injection

Autorizat

- Metamizole sodium

Product identification

Denumirea medicamentului:

АНАЛГИН 30% инъекционный раствор
ANALGIN 30% solution for injection

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Bovine
Cal
Porc
Câine
Pisică
Râs

Calea de administrare:

Administrare intramusculară
Administrare intravenoasă

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)
300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Withdrawal period by route of administration:**Administrație intramusculară:**

- **Bovine**

- Carne și organe. 18 day

Мляко: Не се разрешава за употреба при лактираци животни, чието мляко е предназначено за човешка консумация

- **Cal**

- Carne și organe. 15 day

- **Porc**

- Carne și organe. 15 day

- **Câine**

- **Pisică**

Administrație intravenoasă:

- **Bovine**

- Carne și organe. 18 day

Мляко: Не се разрешава за употреба при лактираци животни, чието мляко е предназначено за човешка консумация

- **Cal**

- Carne și organe. 15 day

- **Porc**

- Carne și organe. 15 day

- **Câine**

- **Râs**

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QN02BB02

Statusul legal privind aprovizionarea :

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Valid

Authorised in:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Bulgarian](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Biovet AD

Marketing authorisation date:

9/08/2007

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Biovet J.S.C.

Autoritatea responsabilă:

Bulgarian Agency For Food Safety

Numărul autorizației:

0022-1894-06.11.2012

Data modificării statusului autorizației:

5/11/2012

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

Documents

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Package Leaflet and Labelling

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000092653>