

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

Autorizat

- Metamizole sodium

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

FARMOLISINA, 500 mg/ ml, soluție iniettabilă pentru bovine, equine, porcine și canine

### Substanța activă:

Disponibil numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Bovine

Cal

Porc

Câine

### Calea de administrare:

Disponibil numai în [Spaniolă](#) [Greacă](#) [Engleză](#) [Portugheză](#)

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibil numai în [Engleză](#)

500.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

---

**Forma farmaceutică:**

Soluție injectabilă

---

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

**Intramuscular and intravenous use:**

•

**Bovine**

- Carne și organe. 9 zi

- Milk. 48 oră

•

**Cal**

- Carne și organe. 16 zi

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

•

**Porc**

- Carne și organe. 7 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 [Italiană](#)

---

## 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](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Ceva Salute Animale S.p.A.

---

**Data autorizației de comercializare:**

13/11/1950

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Vetem S.p.A.

Ceva Sante Animale

---

**Autoritatea responsabilă:**

Ministry Of Health

---

**Numărul autorizației:**

101524

---

**Data modificării statusului autorizației:**

1/01/2009

---

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

## Documente

Combined File of all Documents

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