

## ЛИСТОВКА:

АНАЛГИН БИОФАРМ 50% инжекционен разтвор  
ANALGIN BIOPHARM 50% solution for injection

### **1. ИМЕ И ПОСТОЯНЕН АДРЕС НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ И НА ПРОИЗВОДИТЕЛЯ, АКО ТЕ СА РАЗЛИЧНИ**

Притежател на разрешението за търговия:

СОФАРМА АД  
ул. Илиенско шосе 16  
1220 София, България  
E-mail: sopharma.bg

Производител:

СОФАРМА АД  
Р. България, гр. Сливен 8800  
Бул. Тракия № 75  
тел.: +359 44 66 25 89  
факс: +359 44 61 60 66

### **2. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНОМЕДИЦИНСКИЯ ПРОДУКТ**

АНАЛГИН БИОФАРМ 50% инжекционен разтвор  
ANALGIN BIOPHARM 50% solution for injection

### **3. СЪДЪРЖАНИЕ НА АКТИВНАТА СУБСТАНЦИЯ И ЕКСЦИПИЕНТИТЕ**

В 1 ml от продукта се съдържа:  
Активна субстанция:  
Metamizole sodium monohydrate 500 mg,

Експципиент:  
Вода за инжекции

### **4. ТЕРАПЕВТИЧНИ ПОКАЗАНИЯ**

Продуктът се използва като аналгетично, антипиретично и противовъзпалително средство при провентрикуларна спастичност; катаралено-спазматични колики; метеоризъм и чревна обстипация; остър мускулен и ставен ревматизъм; треска; езофагеална обструкция; спазми на шийката на матката по време на раждане; подготовка за извършване на прости хирургически интервенции, кастрация (заедно с локална анестезия); цезарово сечение.

### **5. ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ**

Да не се използва при свръхчувствителност към активната субстанция, включително алергии към други пиразолони и инхибитори на синтеза на простагландин (например аспирин), хематопоеични нарушения, остра чернодробна порфирия. Да не се използва заедно с хлорпромазин, барбитурати и/или фенилбутазон.

Да не се използва при животни с история на кръвна дискразия.

### **6. НЕБЛАГОПРИЯТНИ РЕАКЦИИ**

Продължителното прилагане на продукта във високи дози може да причини левкопения и агранулоцитоза.

## **7. ВИДОВЕ ЖИВОТНИ, ЗА КОИТО Е ПРЕДНАЗНАЧЕН ВМП**

Говеда, коне, свине и кучета.

## **8. ДОЗИРОВКА ЗА ВСЕКИ ВИД ЖИВОТНО, МЕТОД И НАЧИН НА ПРИЛАГАНЕ**

Продуктът може да се прилага интрамускулно или бавно интравенозно.

Коне: 4 до 10 ml/100 kg телесна маса от продукта (еквивалентно на 20-50 mg/kg телесна маса).

Говеда: 4 до 8 ml/100 kg телесна маса от продукта (еквивалентно на 20-40 mg/kg телесна маса).

Свине: 3 до 10 ml/100 kg телесна маса от продукта (еквивалентно на 15-50 mg/kg телесна маса).

Кучета: 0,4 – 1 ml/10 kg телесна маса от продукта (еквивалентно на 20 – 50 mg/kg телесна маса).

## **9. СЪВЕТ ЗА ПРАВИЛНО ПРИЛОЖЕНИЕ**

При интрамускулно приложение е желателно общата доза да се разпредели в няколко места на инжектиране. Инжектирането на разтвора може да предизвика дразнене на подкожните тъкани.

## **10. КАРЕНТНИ СРОКОВЕ**

**Говеда:**

Месо и вътрешни органи: 28 дни.

**Коне и свине:**

Месо и вътрешни органи: 17 дни.

**Мляко:**

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

## **11. СПЕЦИАЛНИ УСЛОВИЯ ЗА СЪХРАНЕНИЕ НА ПРОДУКТА**

Да не се съхранява при температура над 25 °C.

Да се пази от светлина.

Да не се замразява.

Да се съхранява на сухо място.

Да се съхранява далеч от погледа и на недостъпни за деца места.

Срок на годност след първото отваряне на опаковката: 28 дни.

## **12. СПЕЦИАЛНИ ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ**

Специални предпазни мерки за животните при употребата на продукта:

Отговорът при продължително лечение трябва да се следи на редовни интервали от отговорния ветеринарен лекар.

Специални предпазни мерки за лицата, прилагащи ветеринарномедицинския продукт на животните:

Хора с установена свръхчувствителност към активната субстанция трябва да избягват контакт с ветеринарномедицинския продукт.

Трябва да се внимава, за да се избегне случайното самоинжектиране.

Ветеринарномедицинският продукт не трябва да се прилага от бременни жени.  
Да се избягва контакт с кожата и очите. При случаен контакт с очите или кожата, измийте добре мястото с чиста течаща вода.  
Измийте ръцете след работа с продукта.

Бременност и лактация:

Може да се прилага по време на бременност и лактация..

Взаимодействие с други ветеринарномедицински продукти и други форми на взаимодействие:

Да не се използва заедно с хлорпромазин, барбитурати и/или фенилбутазон. Продуктът може да се комбинира с атропин, бусколизин и други спазмолитици.

В резултат на индукция на чернодробните ензими метамизол натрий намалява активността на кумарин антикоагуланти, които намаляват плазмените нива на циклоспорин.

Предозиране (симптоми, спешни мерки, антидоти), ако е необходимо:

Продължителното прилагане на продукта във високи дози може да причини левкопения и агранулоцитоза.

**13. СПЕЦИАЛНИ МЕРКИ ЗА УНИЩОЖАВАНЕ НА НЕИЗПОЛЗВАН ПРОДУКТ ИЛИ ОСТАТЪЦИ ОТ НЕГО, АКО ИМА ТАКИВА**

ВМП не трябва да бъдат изхвърляни чрез битови отпадъци или отпадни води.  
Попитайте Вашия ветеринарен лекар какво да правите с ненужните ВМП. Тези мерки ще помогнат за опазване на околната среда.

**14. ДАТАТА НА ПОСЛЕДНАТА РЕДАКЦИЯ НА ТЕКСТА**

12/2025

**15. ДОПЪЛНИТЕЛНА ИНФОРМАЦИЯ**

Не всички размери на опаковката могат да бъдат предлагани на пазара.

За всяка информация относно този ветеринарномедицински продукт, моля свържете се с териториалния представител на притежателя на лиценза за употреба.

11.12.2025 г.

**X**

---

Д-Р КРАСИМИР ЗЛАТКОВ  
ДИРЕКТОР НА ДИРЕКЦИЯ КВЛП  
Signed by: KRASIMIR YANKOV ZLATKOV