

Vetalgin 500 mg/ml oplossing voor injectie

Разрешен

- Metamizole sodium monohydrate

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Vetalgin 500 mg/ml oplossing voor injectie

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

кон
жребче
свиня
говеда
теле
куче

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение
Интравенозно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски
500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

•

кон

- Meat and offal. 12 day

•

жребче

- Meat and offal. 12 day

•

свиня

- Meat and offal. 17 day

•

говеда

- Meat and offal. 20 day

•

теле

- Meat and offal. 28 day

Интравенозно приложение:

•

кон

- Meat and offal. 12 day

•

жребче

- Meat and offal. 12 day

•

свиня

- Meat and offal. 17 day

•

говеда

- Meat and offal. 20 day

•

теле

- Meat and offal. 28 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QN02BB02

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Холандски

Налично само в Холандски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Френски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Intervet Nederland B.V.

Дата на разрешение за търговия:

8/09/1992

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Intervet International GmbH

Отговорен орган:

Medicines Evaluation Board

Номер на разрешението за търговия:

REG NL 5321

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

12/06/2015

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.