

Vetalgin 500 mg/ml solution injectable

Разрешен

- Metamizole sodium monohydrate

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

Vetalgin 500 mg/ml solution injectable

Vetalgin 500 mg/ml Injektionslösung

Активна субстанция:

Налично само на [English](#)

Видове животни, за които е предназначен вмп:

кон

свиня

говеда

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Интравенозно приложение

Product details

Активна субстанция / Концентрация :

Налично само на [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Withdrawal period by route of administration:

Интрамускулно приложение:

• **КОН**

- Meat and offal. 7 day

• **СВИНЯ**

- Meat and offal. 3 day

Интравенозно приложение:

• **ГОВЕДА**

- Meat and offal. 12 day

Only after administering maximally 30 ml for a single administration.

- Milk. 2 day

4 milkings. Only after administering maximally 30 ml for a single administration.

• **КОН**

- Meat and offal. 7 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (АТСvet) Код:

QN02BB02

Режим на отпускане Режим на отпускане:

Налично само на [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на лиценза:

Valid

Authorised in:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само на [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Правно основание за лицензирането на продукта:

Налично само на [English](#) [Italian](#)

Притежател на лиценза за употреба:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

1/11/1972

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Intervet International GmbH

Отговорен орган:

DPM

Номер на лиценза:

V 817/07/01/0898

Дата на промяна в статуса на лиценза:

6/02/2009

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

Documents

Кратка характеристика на продукта

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000985877>