

Vetalgin vet. 500 mg/ml Injektionsvätska, lösning

Autoriseret

- Metamizole sodium monohydrate

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Vetalgin vet. 500 mg/ml Injektionsvätska, lösning

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Hund

Hest

Kvæg

Svin

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Intravenøs anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**Intramuskulær anvendelse:**

-

Hest

- Meat and offal. 21 dag

Intravenøs behandling 2-3 ggr med 8 timmars intervall med en dos av högst 20-50 mg/kg kroppsvikt:

- Meat and offal. 9 dag

Intravenös behandling som engångsdos med 20-50 mg/kg kroppsvikt

-

Kvæg

- Milk. 4 dag

Intravenös eller intramuskulär behandling som engångsdos med 20-50 mg/kg kroppsvikt

- Meat and offal. 21 dag

Intravenös eller intramuskulär behandling som engångsdos med 20-50 mg/kg kroppsvikt

-

Svin

- Meat and offal. 15 dag

Intravenös eller intramuskulär som engångsdos med 20-50 mg/kg kroppsvikt

Intravenøs anvendelse:

-

Hest

- Meat and offal. 9 dag

Intravenös behandling som engångsdos med 20-50 mg/kg kroppsvikt

- Meat and offal. 21 dag

Intravenös behandling 2-3 ggr med 8 timmars intervall med en dos av högst 20-50 mg/kg kroppsvikt:

-

Kvæg

- Milk. 4 dag

Intravenös eller intramuskulär behandling som engångsdos med 20-50 mg/kg kroppsvikt

- Meat and offal. 21 dag

Intravenös eller intramuskulär behandling som engångsdos med 20-50 mg/kg kroppsvikt

-

Svin

- Meat and offal. 15 dag

Intravenös eller intramuskulär som engångsdos med 20-50 mg/kg kroppsvikt

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QN02BB02

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tilgængelig i:

Sweden

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Swedish](#)

Kun tilgængelig på [Swedish](#)

Kun tilgængelig på [Swedish](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Intervet International B.V.

Dato for markedsføringstilladelse:

3/02/1939

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Intervet International B.V.

Oriola Sweden AB

Ansvarlig myndighed:

Swedish Medical Products Agency

Markedsføringstilladelsesnummer:

1678

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

3/02/1939

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Etikettering

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.