

VETALGIN 500MGML, ενέσιμο διάλυμα δια ενδομυϊκή ή ενδοφλέβια χορήγηση για ίππους, βοοειδή, χοίρους και σκύλους

Autoriseret

- Metamizole sodium monohydrate

Product identification

Lægemiddelnavn:

VETALGIN 500MGML, ενέσιμο διάλυμα δια ενδομυϊκή ή ενδοφλέβια χορήγηση για ίππους, βοοειδή, χοίρους και σκύλους

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [engelsk](#)

Dyreart:

Kvæg

Hund

Hest

Svin

Administrationsvej:

Intravenøs anvendelse

Intramuskulær anvendelse

Product details

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [engelsk](#)
500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intravenøs anvendelse:

- **Kvæg**

- Meat and offal. 12 dag

- Milk. 4 dag

- **Hund**

- **Hest**

- Meat and offal. 12 dag

- **Svin**

- Meat and offal. 15 dag

Intramuskulær anvendelse:

- **Hund**

- **Svin**

- Meat and offal. 15 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QN02BB02

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Tjekkisk](#) [Estisk](#) [engelsk](#) [fransk](#) [Italiensk](#) [Lettisk](#) [Portugisisk](#)
[Slovensk](#) [Finsk](#) [Svensk](#) [Islandsk](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [spansk](#) [Tjekkisk](#) [tysk](#) [Estisk](#) [Græsk](#) [engelsk](#) [fransk](#) [Italiensk](#) [hollandsk](#) [Portugisisk](#) [Slovakisk](#) [Svensk](#) [Islandsk](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Græsk](#)

Additional information

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [engelsk](#) [fransk](#) [Kroatisk](#) [Italiensk](#) [Lettisk](#) [Finsk](#) [Svensk](#) [Islandsk](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [engelsk](#) [Italiensk](#) [Lettisk](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Intervet International B.V.

Dato for markedsføringstilladelse:

26/10/1972

Produktionssteder for batchfrigivelse:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Ansvarlig myndighed:

Ministry Of Agriculture Rural Development And Environment

Markedsføringstilladelsesnummer:

3419

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

12/01/2015

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Documents

Produktresumé

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000092088>