

Vetalgin vet. 500 mg/ml Injektionsvätska, lösning

Zugelassen

- Metamizole sodium monohydrate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Vetalgin vet. 500 mg/ml Injektionsvätska, lösning

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Hund
Pferd
Rind
Schwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung
intravenöse Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 21 Tag

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

- Fleisch und Innereien. 9 Tag

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

-

Rind

- Milch. 4 Tag

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

- Fleisch und Innereien. 21 Tag

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

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 15 Tag

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

intravenöse Anwendung:

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 9 Tag

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

- Fleisch und Innereien. 21 Tag

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

-

Rind

- Milch. 4 Tag

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

- Fleisch und Innereien. 21 Tag

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

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 15 Tag

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

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QN02BB02

Abgaberegeling:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Schweden

Verfügbar in:

Schweden

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in schwedisch

Verfügbar nur in [schwedisch](#)

Verfügbar nur in [schwedisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Intervet International B.V.

Zulassungsdatum:

3/02/1939

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intervet International B.V.

Oriola Sweden AB

Zuständige Behörde:

Swedish Medical Products Agency

Zulassungsnummer:

1678

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

3/02/1939

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

Dokumente

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.