

Vetalgin Vet. injektionsvæske, opløsning 500 mg/ml

Autorisiert

- Metamizole sodium

Product identification

Name des Arzneimittels:

Vetalgin Vet. 500 mg/ml injektionsvæske, opløsning

Vetalgin Vet. injektionsvæske, opløsning 500 mg/ml

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Rind

Pferd

Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Withdrawal period by route of administration:**intravenöse Anwendung:**

-

Rind

-

Pferd

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):QN02BB02

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:Zulassung gültig

Authorised in:Dänemark

Beschreibung der Verpackung:Verfügbar nur in [Danish](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:29/09/1955

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intervet International GmbH

Zuständige Behörde:

Danish Medicines Agency

Zulassungsnummer:

01151

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

29/09/1955

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053668>