

# Vetalgin vet. 500 mg/ml Injektionsvätska, lösning

Εγκριμένο

- Metamizole sodium monohydrate

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Ονομασία φαρμάκου:

Vetalgin vet. 500 mg/ml Injektionsvätska, lösning

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Σκύλος

Άλογο

Βοοειδή

Χοίρος

### Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Ενδοφλέβια χρήση

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

## **Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Ενέσιμο διάλυμα

---

## **Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

### **Ενδομυϊκή χρήση:**

- 

#### **Άλογο**

- Meat and offal. 21 Ημέρα

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

- Meat and offal. 9 Ημέρα

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

- 

#### **Βοοειδή**

- Γάλα. 4 Ημέρα

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

- Meat and offal. 21 Ημέρα

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

- 

#### **Χοίρος**

- Meat and offal. 15 Ημέρα

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

### **Ενδοφλέβια χρήση:**

- 

#### **Άλογο**

- Meat and offal. 9 Ημέρα

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

- Meat and offal. 21 Ημέρα

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

•

#### **Βοοειδή**

- Γάλα. 4 Ημέρα

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

- Meat and offal. 21 Ημέρα

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

•

#### **Χοίρος**

- Meat and offal. 15 Ημέρα

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

---

#### **Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QN02BB02

---

#### **Νομικό καθεστώς προμηθείας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

#### **Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

#### **Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

#### **Διαθέσιμο σε:**

Sweden

---

#### **Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Σουηδικά

Διατίθεται μόνο σε Σουηδικά

Διατίθεται μόνο σε Σουηδικά

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

### **Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

### **Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

---

### **Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Intervet International B.V.

---

### **Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

3/02/1939

---

### **Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Intervet International B.V.

Oriola Sweden AB

---

### **Αρμόδια αρχή:**

Swedish Medical Products Agency

---

### **Αριθμός έγκρισης:**

1678

---

### **Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

3/02/1939

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφα

Φύλλο οδηγιών χρήσης

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Επισήμανση

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.