

Vetalgin 500 mg/ml oplossing voor injectie

Εγκριμένο

- Metamizole sodium monohydrate

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

Vetalgin 500 mg/ml oplossing voor injectie

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Άλογο

ΠΩΛΟΙ

Χοίρος

Βοοειδή

Μόσχος

Σκύλος

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. 12 Ημέρα

-

ΠΩΛΟΙ

- Meat and offal. 12 Ημέρα

-

Χοίρος

- Meat and offal. 17 Ημέρα

-

Βοοειδή

- Meat and offal. 20 Ημέρα

-

Μόσχος

- Meat and offal. 28 Ημέρα

Ενδοφλέβια χρήση:

-

Άλογο

- Meat and offal. 12 Ημέρα

-

ΠΩΛΟΙ

- Meat and offal. 12 Ημέρα

-

Χοίρος

- Meat and offal. 17 Ημέρα

•

Βοοειδή

- Meat and offal. 20 Ημέρα

•

Μόσχος

- Meat and offal. 28 Ημέρα

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

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Ολλανδικά

Διατίθεται μόνο σε Ολλανδικά

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 Nederland B.V.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

8/09/1992

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Intervet International GmbH

Αρμόδια αρχή:

Medicines Evaluation Board

Αριθμός έγκρισης:

REG NL 5321

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

12/06/2015

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Combined File of all Documents

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