

**PACKUNGSBEILAGE**  
Vetalgin 500 mg/ml, Injektionslösung

**1. NAME UND ANSCHRIFT DES ZULASSUNGSINHABERS UND, WENN UNTERSCHIEDLICH, DES HERSTELLERS, DER FÜR DIE CHARGENFREIGABE VERANTWORTLICH IST**

Zulassungsinhaber:

Intervet International B.V.  
Wim de Körverstraat 35  
5831 AN Boxmeer  
Niederlande

Für die Chargenfreigabe verantwortlicher Hersteller:

Intervet International GmbH  
D-85716 Unterschleißheim  
Deutschland

**2. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS**

Vetalgin 500 mg/ml, Injektionslösung

**3. WIRKSTOFF UND SONSTIGE BESTANDTEILE**

Pro ml:

**Wirkstoff:**

Metamizolnatrium monohydrat      500 mg

**4. ANWENDUNGSGEBIET(E)**

- Bekämpfung von Schmerzen bei Koliken
- Erkrankungen des lokomotorischen Systems (Skelett und Muskulatur)
- Erkrankungen assoziiert mit Hyperthermie und/oder Entzündungsprozessen

**5. GEGENANZEIGEN**

Nicht anwenden bei Tieren mit Nieren- und/oder Lebererkrankungen.  
Nicht anwenden bei Tieren mit einem geschädigten hämatopoetischen System.

**6. NEBENWIRKUNGEN**

- Möglichkeit von Blutungen
- Irritation und Beschädigung von Magen und Darm, Magenulcerationen
- Störungen im Hämatogramm
- Papilnekrose in den Nieren

Vereinzelte Fälle von anaphylaktischer Reaktionen wurden berichtet.

Falls Sie Nebenwirkungen insbesondere solche, die nicht in der Packungsbeilage aufgeführt sind, bei Ihrem Tier feststellen, teilen Sie diese Ihrem Tierarzt mit.

**7. ZIELTIERART(EN)**

Rind, Schwein und Pferd.

**8. DOSIERUNG FÜR JEDE TIERART, ART UND DAUER DER ANWENDUNG**

<b>Tierart</b>	<b>Dosierung</b>	<b>Anwendung</b>
Rind*	40 mg Metamizolnatrium pro kg/KG (8 ml/100 kg)	- IM oder IV - einmalig
Schwein	15-50 mg Metamizolnatrium pro kg/KG (3-10 ml/100 kg)	- IM - einmalig
Pferd	40-50 mg Metamizolnatrium pro kg/KG (8-10 ml/100 kg)	- IV - einmalig

\* Die zu injizieren Menge beträgt max. 30 ml an 1 Injektionsstelle.

**9. HINWEISE FÜR DIE RICHTIGE ANWENDUNG**

Die intravenöse Verabreichung sollte langsam ausgeführt werden.

**10. WARTEZEIT**

Diese Wartezeiten sind gültig bei einer einmaligen Verabreichung.

<b>Tierart</b>	<b>Wartezeit Fleisch</b>	<b>Wartezeit Milch</b>
Rind*	12 Tage	2 Tage (4 Melkvorgänge)
Pferd	7 Tage	-
Schwein	3 Tage	-

\* Nach Verabreichung von max. 30 ml an 1 Injektionsstelle.

**11. BESONDERE LAGERUNGSHINWEISE**

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.  
Keine besonderen Lagerungsbedingungen.

Haltbarkeitstermin:

Das Produkt ist haltbar bis auf dem Verpackung angegebenen Datum.  
Angebrochene Flasche: 28 Tage haltbar.

**12. BESONDERE WARNHINWEISE**Anwendung während der Trächtigkeit, Laktation oder der Legeperiode

Studien an Labortieren haben angezeigt dass Metamizolnatrium sicher angewendet werden kann während der Trächtigkeit und Laktation.

Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und andere Wechselwirkungen

Gleichzeitige Verabreichung von Induktoren von Lebermikrosom-Enzymen (z.B. Fenylbutazone, Barbituraten) vermindert die Halbwertszeit von Metamizol und deshalb auch die Aktivitätsdauer. Nicht zusammen mit anderen NSAIDs oder Glukokorticosteroiden verabreichen. Gleichzeitliche Anwendung von Neuroleptika, besonders Phenothiazin-Derivaten, kann zu schwere Hypothermie führen.

Überdosierung (Symptome, Notfallmaßnahmen, Gegenmittel)

Ein längeres Gebrauch von Metamizole kann veranlassen zu Knochenmarkdepression (Leukopenie, Agranulozytose).

**13. BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE ENTSORGUNG VON NICHT VERWENDETEM ARZNEIMITTEL ODER VON ABFALLMATERIALIEN, SOFERN ERFORDERLICH**

Nicht verwendete Tierarzneimittel oder davon stammende Abfallmaterialien sind entsprechend den lokalen Vorschriften zu entsorgen.

**14. GENEHMIGUNGSDATUM DER PACKUNGSBEILAGE**

Oktober 2023

**15. WEITERE ANGABEN**

**Weise der Aushändigung:** Rezeptpflichtig

**Zulassungsnummer:** BE-V068171