

Rivalgin, 500mg/ml, Solution for injection

Autorizado

- Metamizole sodium monohydrate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Rivalgin, 500mg/ml, Solution for injection

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Porcino

Perros

Caballos

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía intravenosa

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

500.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía intramuscular:**

-

Bovino

- Milk. 48 Hora(s)
- Meat and offal. 12 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 12 Día

Vía intravenosa:

-

Caballos

- Milk. no withdrawal period

Not authorised for use in mares producing milk for human consumption.,

- Meat and offal. 5 Día

-

Bovino

- Milk. 48 Hora(s)
- Meat and offal. 12 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 12 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QN02BB02

Condiciones de dispensación:

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Dinamarca

Disponible en:

Dinamarca

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponibile únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponibile únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Vetviva Richter GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

14/08/2019

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Vetviva Richter GmbH

Autoridad responsable:

Danish Medicines Agency

Número de autorización:

61671

Fecha de modificación del estado de la autorización:

14/08/2019

Estado miembro de referencia:

República Checa

Número de procedimiento:

CZ/V/0152/001

Estados miembros afectados:

Bélgica Bulgaria Croacia Dinamarca Hungría Islandia Italia Lituania
Noruega Portugal España

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

eu-puar-czv0152001-mr-rivalgin-en.pdf