

VETALGIN, 500mg/ml, Injekční roztok

Autorizado

- Metamizole sodium monohydrate

Product identification

Nombre del medicamento:

VETALGIN, 500mg/ml, Injekční roztok

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Caballos

Bovino

Porcino

Perros

Vía de administración:

Vía intravenosa

Vía intramuscular

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

500.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Withdrawal period by route of administration:

Vía intravenosa:

• **Caballos**

- Meat and offal. 5 Día
- Milk. no withdrawal period

Nepoužívat u klisen, jejichž mléko je určeno pro lidskou spotřebu.,

• **Bovino**

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

• **Porcino**

- Meat and offal. 12 Día

• **Perros**

Vía intramuscular:

• **Bovino**

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

• **Porcino**

- Meat and offal. 12 Día

• **Perros**

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QN02BB02

Régimen jurídico de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

República Checa

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [Czech](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

22/08/1995

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Intervet International GmbH

Autoridad responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicines

Número de autorización:

96/724/95-C

Fecha del cambio de estado de la autorización:

22/08/1995

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

Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Prospecto

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

Etiquetado

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000065325>