

Vetalgin vet. 500 mg/ml Injektionsvätska, lösning

Autorisé

- Metamizole sodium monohydrate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Vetalgin vet. 500 mg/ml Injektionsvätska, lösning

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Chien
Cheval
Bovins
Porc

Voie d'administration:

Voie intramusculaire
Voie intraveineuse

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie intramusculaire:**

-

Cheval

- Viande et abats. 21 day

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

- Viande et abats. 9 day

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

-

Bovins

- Lait. 4 day

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

- Viande et abats. 21 day

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

-

Porc

- Viande et abats. 15 day

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

Voie intraveineuse:

-

Cheval

- Viande et abats. 9 day

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

- Viande et abats. 21 day

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

-

Bovins

- Lait. 4 day

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

- Viande et abats. 21 day

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

-

Porc

- Viande et abats. 15 day

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

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QN02BB02

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Suède

Disponible en:

Suède

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Swedish

Disponible uniquement en Swedish

Disponible uniquement en [Swedish](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet International B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

3/02/1939

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Intervet International B.V.

Oriola Sweden AB

Autorité responsable:

Swedish Medical Products Agency

Numéro de l'autorisation:

1678

Date de modification du statut de l'autorisation:

3/02/1939

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.