

Rivalgin, 500mg/ml, Solution for injection

Autorisé

- Metamizole sodium monohydrate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Rivalgin, 500mg/ml, Solution for injection

Rivalgin, 500 mg/ml, injekcinis tirpalas

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Porc

Chien

Cheval

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:

-

Bovins

- Lait. 48 hour
- Viande et abats. 12 day

-

Porc

- Viande et abats. 12 day

Voie intraveineuse:

-

Cheval

- Lait. no withdrawal period

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

- Viande et abats. 5 day

-

Bovins

- Lait. 48 hour
- Viande et abats. 12 day

-

Porc

- Viande et abats. 12 day

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

QN02BB02

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire à l'exception de certains conditionnements

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Lituanie

Disponible en:

Lituanie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Vetviva Richter GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

27/10/2019

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

Vetviva Richter GmbH

Autorité responsable:

State Food And Veterinary Service

Numéro de l'autorisation:

LT/2/19/2553/001-002

Date de modification du statut de l'autorisation:

25/09/2025

État membre de référence:

Tchéquie

Numéro de procédure:

CZ/V/0152/001

États membres concernés:

Belgique Bulgarie Croatie Danemark Hongrie Islande Italie Lituanie
Norvège Portugal Espagne

Pour connaître les événements 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.

Fichier combinant tous les documents

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