

# Vetalgin UDA, 500 mg/ml oplossing voor injectie

Údaraithe

- Metamizole sodium monohydrate

## Product identification

### Ainm an chógais:

Vetalgin UDA, 500 mg/ml oplossing voor injectie

---

### Substaint ghníomhach:

Ar fáil ach amháin i [Béarla](#)

---

### Speiceas:

Ar fáil ach amháin i [Bulgáirise](#) [Spainnis](#) [Czech](#) [Danish](#) [Gearmáinis](#) [Eastóinise](#) [Gréigis](#) [Béarla](#) [Fraincis](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Ungáiris](#) [Ollainnis](#) [Rómánach](#) [Fionlainnise](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ar fáil ach amháin i [Bulgáirise](#) [Spainnis](#) [Czech](#) [Danish](#) [Gearmáinis](#) [Eastóinise](#) [Gréigis](#) [Béarla](#) [Fraincis](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Ungáiris](#) [Ollainnis](#) [Rómánach](#) [Slóivéinis](#) [Fionlainnise](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ar fáil ach amháin i [Bulgáirise](#) [Spainnis](#) [Czech](#) [Danish](#) [Gearmáinis](#) [Eastóinise](#) [Gréigis](#) [Béarla](#) [Fraincis](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Ungáiris](#) [Ollainnis](#) [Rómánach](#) [Slóivéinis](#) [Fionlainnise](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ar fáil ach amháin i [Bulgáirise](#) [Spainnis](#) [Czech](#) [Danish](#) [Gearmáinis](#) [Eastóinise](#) [Gréigis](#) [Béarla](#) [Fraincis](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Ungáiris](#) [Ollainnis](#) [Rómánach](#) [Fionlainnise](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Bealach riarta:

Úsáid ionmhatánach

---

## Product details

### Substaint agus neart gníomhach:

Ar fáil ach amháin i [Béarla](#)  
500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Foirm chógaisíochta:

Tuaslagán le haghaidh insteallta

---

### Tréimhse tarraingthe siar de réir an bhealaigh riaracháin:

#### Úsáid ionmhatánach:

- **Pig**

- Meat and offal. 17 day

- **Cattle**

- Meat and offal. 20 day

- **Cattle (calf)**

- Meat and offal. 28 day

- **Dog**

---

### An cód tréidliachta ceimiceach teiripeach anatamaíoch (Cód ATCvet):

QN02BB02

---

### Stádas dlí an tsoláthair:

Ar fáil ach amháin i [Gearmáinis](#) [Eastóinise](#) [Gréigis](#) [Béarla](#) [Italian](#) [Portaingéilise](#)  
[Norwegian](#)

---

### Stádas údaraithe:

Valid

---

### Údaraithe i:

Ar fáil ach amháin i [Spainnis](#) [Czech](#) [Gearmáinis](#) [Eastóinise](#) [Béarla](#) [Fraincis](#) [Italian](#)  
[Ollainnis](#) [Portaingéilise](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Tuairisc ar an bpacáiste:

Ar fáil ach amháin i [Ollainnis](#)

Ar fáil ach amháin i [Ollainnis](#)

---

## Additional information

**Cineál teidlíochta:**

Ar fáil ach amháin i [Béarla](#) [Fraincis](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Fionlainnise](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Bunús dlí maidir le húdarú an táirge:**

Ar fáil ach amháin i [Béarla](#) [Fraincis](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Sealbhóir an údaraithe margaíochta:**

Intervet Nederland B.V.

---

**Dáta Údaraithe Margaíochta:**

23/10/1995

---

**Láithreacha monaraíochta um eisiúint bhaisce:**

Intervet International GmbH

---

**An t-údarás atá freagrach:**

Medicines Evaluation Board

---

**Uimhir an údaraithe:**

REG NL 8680

---

**Athrú stádais maidir leis an dáta údaraithe:**

12/06/2015

---

Tuairiscí maidir le fo-iarmhairtí amhrasta: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Combined File of all Documents

Níl an doiciméad seo ann sa teanga seo (Gaeilge). Is féidir leat é a fháil i dteanga eile thíos.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000059242>