

Vetalgin vet. 500 mg/ml Injektionsvätska, lösning

Engedélyezett

- Metamizole sodium monohydrate

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Vetalgin vet. 500 mg/ml Injektionsvätska, lösning

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

kutya

ló

szarvasmarha

sertés

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Intravénás alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intramuscularis alkalmazás:

-

ló

- Meat and offal. 21 day

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

- Meat and offal. 9 day

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

-

szarvasmarha

- Milk. 4 day

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

- Meat and offal. 21 day

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

-

sertés

- Meat and offal. 15 day

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

Intravénás alkalmazás:

-

ló

- Meat and offal. 9 day

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

- Meat and offal. 21 day

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

-

szarvasmarha

- Milk. 4 day

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

- Meat and offal. 21 day

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

-

sertés

- Meat and offal. 15 day

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

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QN02BB02

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Swedish](#)

Csak itt érhető el [Swedish](#)

Csak itt érhető el [Swedish](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Intervet International B.V.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

3/02/1939

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Intervet International B.V.

Oriola Sweden AB

Felelős hatóság:

Swedish Medical Products Agency

Engedély száma:

1678

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

3/02/1939

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.