

Vetalgin 500 mg/ml oplossing voor injectie

Engedélyezett

- Metamizole sodium monohydrate

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Vetalgin 500 mg/ml oplossing voor injectie

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

ló
csikó
sertés
szarvasmarha
borjú
kutya

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. 12 day

•

csikó

- Meat and offal. 12 day

•

sertés

- Meat and offal. 17 day

•

szarvasmarha

- Meat and offal. 20 day

•

borjú

- Meat and offal. 28 day

Intravénás alkalmazás:

•

ló

- Meat and offal. 12 day

•

csikó

- Meat and offal. 12 day

•

sertés

- Meat and offal. 17 day

•

szarvasmarha

- Meat and offal. 20 day

•

borjú

- Meat and offal. 28 day

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 [Dutch](#)

Csak itt érhető el [Dutch](#)

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 Nederland B.V.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

8/09/1992

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Intervet International GmbH

Felelős hatóság:

Medicines Evaluation Board

Engedély száma:

REG NL 5321

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

12/06/2015

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

Dokumentumok

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.