

Vetalgin vet. 500 mg/ml Injektionsvätska, lösning

Heimilað

- Metamizole sodium monohydrate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Vetalgin vet. 500 mg/ml Injektionsvätska, lösning

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í enska

Marktegund:

Hundur
Hestur
Nautgripir
Svín

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva
Til notkunar í bláæð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska
500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til notkunar í vöðva:**

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 21 dagar

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

- Kjöt og innmatur. 9 dagar

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

-

Nautgripir

- Mjólk. 4 dagar

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

- Kjöt og innmatur. 21 dagar

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

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 15 dagar

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

Til notkunar í bláæð:

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 9 dagar

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

- Kjöt og innmatur. 21 dagar

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

-

Nautgripir

- Mjólk. 4 dagar

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

- Kjöt og innmatur. 21 dagar

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

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 15 dagar

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

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QN02BB02

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Svíþjóð

Fáanlegt í:

Svíþjóð

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í sænska

Aðeins fáanlegt í [sænska](#)
Aðeins fáanlegt í [sænska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [franska](#) [íþalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Intervet International B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

3/02/1939

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Intervet International B.V.

Oriola Sweden AB

Ábyrgt yfirvald:

Swedish Medical Products Agency

Markaðsleyfisnúmer:

1678

Dagsetning á breytingu stöðu:

3/02/1939

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.