

# Vetalgin 500 mg/ml oplossing voor injectie

Heimilað

- Metamizole sodium monohydrate

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

Vetalgin 500 mg/ml oplossing voor injectie

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

### Marktegund:

Hestur

Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#) [spænska](#) [tékkneska](#) [danska](#) [þýska](#) [eistneska](#) [gríska](#) [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [ungverska](#) [hollenska](#) [rúmenska](#) [finnska](#) [sænska](#)

[Norwegian](#)

Svín

Nautgripir

Nautgripir (kálfur)

Hundur

### 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. 12 dagar

- 

#### Horse (foal)

- Kjöt og innmatur. 12 dagar

- 

#### Svín

- Kjöt og innmatur. 17 dagar

- 

#### Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 20 dagar

- 

#### Nautgripir (kálfur)

- Kjöt og innmatur. 28 dagar

### Til notkunar í bláæð:

- 

#### Hestur

- Kjöt og innmatur. 12 dagar

-

**Horse (foal)**

- Kjöt og innmatur. 12 dagar

•

**Svín**

- Kjöt og innmatur. 17 dagar

•

**Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. 20 dagar

•

**Nautgripir (kálfur)**

- Kjöt og innmatur. 28 dagar

---

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

QN02BB02

---

**Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýralyf

---

**Staða leyfis:**

Gilt

---

**Heimilað í:**

Holland

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fáanlegt í [hollenska](#)

Aðeins fáanlegt í [hollenska](#)

---

## Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fánlegt í enska franska ítalska lettneska Norwegian

---

**Markaðsleyfishafi:**

Intervet Nederland B.V.

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

8/09/1992

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Intervet International GmbH

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Medicines Evaluation Board

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

REG NL 5321

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

12/06/2015

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Combined File of all Documents

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