

BIOVETALGIN, 500 mg/ml injekcinis tirpalas galvijams, arkliams, kiaulėms ir šunims

Heimilað

- Metamizole sodium

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

BIOVETALGIN, 500 mg/ml injekcinis tirpalas galvijams, arkliams, kiaulėms ir šunims

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Hestur

Svín

Hundur

Leið stjórnsýslu:

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:

-

Nautgripir

- Kjöt. 12 dagar
- Mjólk. 2 dagar

-

Hestur

- Kjöt. 5 dagar

For horses, which are meant for human consumption, use the product only intravenously.

-

Svín

- Kjöt. 3 dagar

Til notkunar í bláæð:

-

Nautgripir

- Kjöt. 12 dagar
- Mjólk. 2 dagar

-

Hestur

- Kjöt. 5 dagar

-

Svín

- Kjöt. 3 dagar
-

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

QN02BB02

Lögformleg staða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [franska](#) [íþalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Portuguese](#) [finnska](#) [sænska](#) [Norwegian](#)

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Litáen

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [litháíska](#)

Aðeins fáanlegt í [litháíska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

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

Markaðsleyfishafi:

Biowet Drwalew Sp. z o.o.

Dagsetning markaðsleyfis:

6/11/2010

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Drwalewskie Zakłady Przemysłu Bioweterynaryjnego S.A.

Ábyrgt yfirvald:

State Food And Veterinary Service

Markaðsleyfisnúmer:

LT/2/10/1979/001-002

Dagsetning á breytingu stöðu:

8/12/2015

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

Skjöl

RV1979.pdf