

Vetalgin 500 mg/ml solution injectable

Heimilað

- Metamizole sodium monohydrate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Vetalgin 500 mg/ml solution injectable

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hestur

Svín

Nautgripir

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. 7 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 3 dagar

Til notkunar í bláæð:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 12 dagar

Only after administering maximally 30 ml for a single administration.

- Mjólk. 2 dagar

4 milkings. Only after administering maximally 30 ml for a single administration.

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 7 dagar

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

QN02BB02

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Lúxemborg

Fáanlegt í:

Lúxemborg

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#)

Markaðsleyfishafi:

Intervet International B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

1/11/1972

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Intervet International GmbH

Ábyrgt yfirvald:

Ministry Of Health And Social Security

Markaðsleyfisnúmer:

V 817/07/01/0898

Dagsetning á breytingu stöðu:

6/02/2009

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

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

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