

Vetalgin vet. 500 mg/ml Injektionsvätska, lösning

Autorizzato

- Metamizole sodium monohydrate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Vetalgin vet. 500 mg/ml Injektionsvätska, lösning

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane
Cavallo
bovini
Suino

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare
Uso endovenoso

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
500.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:**Uso intramuscolare:**

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 21 giorno

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

- carni e frattaglie. 9 giorno

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

-

bovini

- latte. 4 giorno

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

- carni e frattaglie. 21 giorno

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

-

Suino

- carni e frattaglie. 15 giorno

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

Uso endovenoso:

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 9 giorno

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

- carni e frattaglie. 21 giorno

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

-

bovini

- latte. 4 giorno

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

- carni e frattaglie. 21 giorno

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

-

Suino

- carni e frattaglie. 15 giorno

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

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):
QN02BB02

Stato legale della fornitura:
Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:
Autorizzato

Autorizzato in:
Svezia

Disponibile in:
Svezia

Descrizione della confezione:
Disponibile solo in Swedish
Disponibile solo in Swedish

Disponibile solo in Swedish

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Intervet International B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

3/02/1939

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Intervet International B.V.

Oriola Sweden AB

Autorità responsabile:

Swedish Medical Products Agency

Numero di autorizzazione:

1678

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

3/02/1939

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.