

Rivalgin, 500mg/ml, Solution for injection

Autorizzato

- Metamizole sodium monohydrate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Rivalgin, 500mg/ml, Solution for injection

Rivalgin 500 mg/ml Oplossing voor injectie

Rivalgin 500 mg/ml Solution injectable

Rivalgin 500 mg/ml Injektionslösung

Sotsanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Suino

Cane

Cavallo

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:

-

bovini

- latte. 48 ora
- carni e frattaglie. 12 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 12 giorno

Uso endovenoso:

-

Cavallo

- latte. no withdrawal period

Not authorised for use in mares producing milk for human consumption.,

- carni e frattaglie. 5 giorno

-

bovini

- latte. 48 ora
- carni e frattaglie. 12 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 12 giorno
-

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:
Belgio

Disponibile in:
Belgio

Descrizione della confezione:
Disponibile solo in [English](#)
Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:
Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:
Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:
Vetviva Richter GmbH

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:
12/08/2019

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:
Vetviva Richter GmbH

Autorità responsabile:
Federal Agency For Medicines And Health Products

Numero di autorizzazione:

BE-V544355

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

12/08/2019

Stato membro di riferimento:

Repubblica Ceca

Numero di procedura:

CZ/V/0152/001

Stati membri interessati:

Belgio Bulgaria Croazia Danimarca Ungheria Islanda Italia Lituania

Norvegia Portogallo Spagna

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to

www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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