

Rivalgin, 500mg/ml, Solution for injection

Autorizzato

- Metamizole sodium monohydrate

Product identification

Denominazione del medicinale:

Rivalgin, 500mg/ml, Solution for injection
Rivalgin 500 mg/ml инжекционен разтвор

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini
Suino
Cane
Cavallo

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare
Uso endovenoso

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

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

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:**Uso intramuscolare:****• bovini**

- latte. 48 ora

- carne e visceri. 12 giorno

• Suino

- carne e visceri. 12 giorno

• Cane**Uso endovenoso:****• Cavallo**

- latte. no withdrawal period

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

- carne e visceri. 5 giorno

• bovini

- latte. 48 ora

- carne e visceri. 12 giorno

• Suino

- carne e visceri. 12 giorno

• Cane**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QN02BB02

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Bulgaria

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Marketing authorisation date:

22/08/2019

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Vetviva Richter GmbH

Autorità responsabile:

Bulgarian Agency For Food Safety

Numero di autorizzazione:

0022-2911

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

23/02/2023

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

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Package Leaflet and Labelling

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000054531>