

# 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

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://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>