File downloaded on 2025-12-06

Source URL: https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it/600000054533

Rivalgin, 500mg/ml, Solution for injection



• Metamizole sodium monohydrate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Rivalgin, 500mg/ml, Solution for injection Rivalgin, 500 mg/ml, injekcinis tirpalas

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

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:

confezioni
Stato dell'autorizzazione: Autorizzato
Autorizzato in: Lituania
Disponibile in: Lituania
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: 27/10/2019
Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti: Vetviva Richter GmbH
Autorità responsabile: State Food And Veterinary Service
Numero di autorizzazione: LT/2/19/2553/001-002
Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria tranne per alcune

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

Foglio illustrativo

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

File combinato di tutti i documenti

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