

# 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, injekcinis tirpalas

---

### **Sostanza 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:**

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:**

25/09/2025

---

**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](http://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.