

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

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.