

# Vetalgin 500 mg/ml oplossing voor injectie

Autorizzato

- Metamizole sodium monohydrate

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

Vetalgin 500 mg/ml oplossing voor injectie

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

Cavallo  
Cavallo (puledro)  
Suino  
bovini  
Bovini (vitello)  
Cane

---

### **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:**

•

**Cavallo**

- carni e frattaglie. 12 giorno

•

**Cavallo (puledro)**

- carni e frattaglie. 12 giorno

•

**Suino**

- carni e frattaglie. 17 giorno

•

**bovini**

- carni e frattaglie. 20 giorno

•

**Bovini (vitello)**

- carni e frattaglie. 28 giorno

**Uso endovenoso:**

•

**Cavallo**

- carni e frattaglie. 12 giorno

•

**Cavallo (puledro)**

- carni e frattaglie. 12 giorno

•

**Suino**

- carni e frattaglie. 17 giorno

•

**bovini**

- carni e frattaglie. 20 giorno

•

**Bovini (vitello)**

- carni e frattaglie. 28 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:**

Paesi Bassi

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [Dutch](#)

Disponibile solo in [Dutch](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Intervet Nederland B.V.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

8/09/1992

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Intervet International GmbH

---

**Autorità responsabile:**

Medicines Evaluation Board

---

**Numero di autorizzazione:**

REG NL 5321

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

12/06/2015

---

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

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

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