

# Vetalgin 500 mg/ml solution injectable

Autorizzato

- Metamizole sodium monohydrate

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

Vetalgin 500 mg/ml solution injectable

Vetalgin 500 mg/ml Injektionslösung

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

Cavallo

Suino

bovini

---

### **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. 7 giorno

- 

**Suino**

- carni e frattaglie. 3 giorno

**Uso endovenoso:**

- 

**bovini**

- carni e frattaglie. 12 giorno

Only after administering maximally 30 ml for a single administration.

- latte. 2 giorno

4 milkings. Only after administering maximally 30 ml for a single administration.

- 

**Cavallo**

- carni e frattaglie. 7 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:**

Lussemburgo

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

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

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

---

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

Intervet International B.V.

---

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

1/11/1972

---

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

Intervet International GmbH

---

**Autorità responsabile:**

Ministry Of Health

---

**Numero di autorizzazione:**

V 817/07/01/0898

---

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

6/02/2009

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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