

VETALGIN, 500mg/ml, Injekční roztok

Igaliotas

- Metamizole sodium monohydrate

Product identification

Vaisto pavadinimas:

VETALGIN, 500mg/ml, Injekční roztok

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [English](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Žirgas

Galvijai

Kiaulė

Šuo

Naudojimo būdas:

Leisti į veną

Leisti į raumenis

Product details

Veiklioji medžiaga / Stiprumas:

Pateikiama tik [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Withdrawal period by route of administration:

Leisti į veną:

• **Žirgas**

- Meat and offal. 5 day
- Milk. no withdrawal period

Nepoužívat u klisen, jejichž mléko je určeno pro lidskou spotřebu.,

• **Galvijai**

- Meat and offal. 12 day
- Milk. 48 hour

• **Kiaulė**

- Meat and offal. 12 day

• **Šuo**

Leisti į raumenis:

• **Galvijai**

- Meat and offal. 12 day
- Milk. 48 hour

• **Kiaulė**

- Meat and offal. 12 day

• **Šuo**

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QN02BB02

Tiekimo teisinis statusas:

Pateikiama tik [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Registracijos statusas:

Valid

Authorised in:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Czech](#)

Additional information

Entitlement type:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [English](#) [Italian](#)

Registruotojas:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

22/08/1995

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Intervet International GmbH

Atsakinga institucija:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicines

Registracijos pažymėjimo numeris:

96/724/95-C

Registracijos statuso pasikeitimo data:

22/08/1995

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Preparato charakteristikų santrauka

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Pakuotės lapelis

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Ženklimas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000065325>