

Vetalgin vet. 500 mg/ml Injektionsvātska, lōsning

Atļautas

- Metamizole sodium monohydrate

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

Vetalgin vet. 500 mg/ml Injektionsvātska, lōsning

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Suns

Zirgs

Liellops

Cūka

Lietošanas veids:

intramuskulārai lietošanai

intravenozai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

500.00 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Farmaceutiskā forma:

Šķīdums injekcijām

Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:**intramuskulārai lietošanai:**

-

Zirgs

- Gaļa un blakusprodukti. 21 diena

Intravenös behandling 2-3 ggr med 8 timmars intervall med en dos av högst 20-50 mg/kg kroppsvikt:

- Gaļa un blakusprodukti. 9 diena

Intravenös behandling som engångsdos med 20-50 mg/kg kroppsvikt

-

Liellops

- Piens. 4 diena

Intravenös eller intramuskulär behandling som engångsdos med 20-50 mg/kg kroppsvikt

- Gaļa un blakusprodukti. 21 diena

Intravenös eller intramuskulär behandling som engångsdos med 20-50 mg/kg kroppsvikt

-

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 15 diena

Intravenös eller intramuskulär som engångsdos med 20-50 mg/kg kroppsvikt

intravenozai lietošanai:

-

Zirgs

- Gaļa un blakusprodukti. 9 diena

Intravenös behandling som engångsdos med 20-50 mg/kg kroppsvikt

- Gaļa un blakusprodukti. 21 diena

Intravenös behandling 2-3 ggr med 8 timmars intervall med en dos av högst 20-50 mg/kg kroppsvikt:

-

Liellops

- Piens. 4 diena

Intravenös eller intramuskulär behandling som engångsdos med 20-50 mg/kg kroppsvikt

- Gaļa un blakusprodukti. 21 diena

Intravenös eller intramuskulär behandling som engångsdos med 20-50 mg/kg kroppsvikt

-

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 15 diena

Intravenös eller intramuskulär som engångsdos med 20-50 mg/kg kroppsvikt

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QN02BB02

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pieejams:

Sweden

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [Swedish](#)

Pieejamas tikai [Swedish](#)

Pieejamas tikai Swedish

Papildu informācija

Tiesību tips:

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Tiesiskais pamatojums, uz kuru neattiecas Direktīva 2001/82/EC

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Intervet International B.V.

Tirdzniecības atļaujas datums:

3/02/1939

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Intervet International B.V.

Oriola Sweden AB

Atbildīgā iestāde:

Swedish Medical Products Agency

Atļaujas numurs:

1678

Atļaujas statusa maiņas datums:

3/02/1939

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Lietošanas instrukcija

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Marķējuma teksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.