

Vetalgin vet. 500 mg/ml Injektionsvätska, lösning

Awtorizzat

- Metamizole sodium monohydrate

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-medicina:

Vetalgin vet. 500 mg/ml Injektionsvätska, lösning

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#)
[Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)
Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#)
[Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)
Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#)
[Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#)
[Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#)
[Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għal ġol-muskoli

Użu għal ġol-vini

Dettalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi Ingliż

500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forma farmaċewtika:

Soluzzjoni għall-injezzjoni

Perjodu ta' rtirar skont ir-rota tal-għoti:

Użu għal ġol-muskoli:

-

Horse

- Meat and offal. 21 day

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

- Meat and offal. 9 day

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

-

Cattle

- Milk. 4 day

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

- Meat and offal. 21 day

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

-

Pig

- Meat and offal. 15 day

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

Użu għal ġol-vini:

-

Horse

- Meat and offal. 9 day

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

- Meat and offal. 21 day

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

-

Cattle

- Milk. 4 day

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

- Meat and offal. 21 day

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

-

Pig

- Meat and offal. 15 day

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

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QN02BB02

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi Ċek Estonjan Ingliż Franciż Taljan Latvjan Litwan Portugiż Rumen Sloven Finlandiż Żvediż Iżlandiż Norwegian

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franċiż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli fi:

Sweden

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Żvediż](#)

Disponibbli biss fi [Żvediż](#)

Disponibbli biss fi [Żvediż](#)

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#) [Franċiż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#) [Franċiż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Norwegian](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Intervet International B.V.

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

3/02/1939

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Intervet International B.V.

Oriola Sweden AB

Awtorità responsabbli:

Swedish Medical Products Agency

Numru tal-awtorizzazzjoni:

1678

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

3/02/1939

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

Dokumenti

Fuljett ta' tagħrif

Dan id-dokument ma jeżistix f 'din il-lingwa (Malti). Tista' ssibha b 'lingwa oħra hawn taħt.

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

Dan id-dokument ma jeżistix f 'din il-lingwa (Malti). Tista' ssibha b 'lingwa oħra hawn taħt.