

# Castralgin, 500 mg/ml süstelahus veistele, hobustele, sigadele ja koertele

Toegelaten

- Metamizole sodium monohydrate

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

Castralgin, 500 mg/ml süstelahus veistele, hobustele, sigadele ja koertele

---

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

### **Doeldiersoort(en):**

Rund  
Kalveren  
Varken  
Hond  
Paard  
Veulens

---

### **Toedieningsweg:**

Intraveneus gebruik  
Intramusculair gebruik

---

# Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in Engels  
500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Suspensie voor injectie

---

**Wachtijd per toedieningsweg:****Intraveneus gebruik:**

- 

**Rund**

- Meat and offal. 20 day
- Milk. no withdrawal period

Ei ole lubatud kasutada loomadel, kelle piima tarvitatakse inimtoiduks.

- 

**Kalveren**

- Meat and offal. 28 day

- 

**Varken**

- Meat and offal. 17 day

- 

**Paard**

- Meat and offal. 12 day

- 

**Veulens**

- Meat and offal. 12 day

**Intramusculair gebruik:**

- 

**Rund**

- Meat and offal. 20 day
- Milk. no withdrawal period

Ei ole lubatud kasutada loomadel, kelle piima tarvitatakse inimtoiduks.

- 

**Kalveren**

- Meat and offal. 28 day

- 

**Varken**

- Meat and offal. 17 day

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QN02BB02

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Estland

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Estlands](#)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

**Handelsvergunningdatum:**

5/06/2019

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

**Verantwoordelijke instantie:**

State Agency Of Medicines

---

**Vergunningsnummer:**

2174

---

**Datum toelatingswijziging:**

5/06/2019

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.