

# Vetalgin vet. 500 mg/ml Injektionsvätska, lösning

Toegelaten

- Metamizole sodium monohydrate

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

Vetalgin vet. 500 mg/ml Injektionsvätska, lösning

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in Engels

**Doeldiersoort(en):**

Hond

Paard

Rund

Varken

**Toedieningsweg:**

Intramusculair gebruik

Intraveneus gebruik

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in Engels

500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

## **Farmaceutische vorm:**

Oplossing voor injectie

---

## **Wachttijd per toedieningsweg:**

### **Intramusculair gebruik:**

- 

#### **Paard**

- 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

- 

#### **Rund**

- 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

- 

#### **Varken**

- Meat and offal. 15 day

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

### **Intraveneus gebruik:**

- 

#### **Paard**

- 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:

- 

**Rund**

- 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

- 

**Varken**

- Meat and offal. 15 day

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

---

**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:**

Zweden

---

**Beschikbaar in:**

Zweden

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Zweeds](#)

Alleen beschikbaar in [Zweeds](#)

Alleen beschikbaar in [Zweeds](#)

---

## 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](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

### **Handelsvergunninghouder:**

Intervet International B.V.

---

### **Handelsvergunningsdatum:**

3/02/1939

---

### **Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Intervet International B.V.

Oriola Sweden AB

---

### **Verantwoordelijke instantie:**

Swedish Medical Products Agency

---

### **Vergunningsnummer:**

1678

---

### **Datum toelatingswijziging:**

3/02/1939

---

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

## Documenten

### Bijsluiter

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

### Samenvatting van de productkenmerken

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