

Rivalgin, 500mg/ml, Solution for injection

Toegelaten

- Metamizole sodium monohydrate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Rivalgin, 500mg/ml, Solution for injection

Rivalgin, 500mg/ml, Injekční roztok

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Varken

Hond

Paard

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:

-

Rund

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

-

Varken

- Meat and offal. 12 day

Intraveneus gebruik:

-

Paard

- Milk. no withdrawal period

Not authorised for use in mares producing milk for human consumption.,

- Meat and offal. 5 day

-

Rund

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

-

Varken

- Meat and offal. 12 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:

Tsjechië

Beschikbaar in:

Tsjechië

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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:

Vetviva Richter GmbH

Handelsvergunningsdatum:

14/08/2019

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Vetviva Richter GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Vergunningsnummer:

96/062/19-C

Datum toelatingswijziging:

14/08/2019

Rapporterende lidstaat:

Tsjechië

Procedurenummer:

CZ/V/0152/001

Betrokken lidstaten:

België Bulgarije Kroatië Denemarken Hongarije IJsland Italië Litouwen
Noorwegen Portugal Spanje

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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

Bijsluiter

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

Etikettering

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

eu-puar-czv0152001-mr-rivalgin-en.pdf