

# Vetalgin 500 mg/ml oplossing voor injectie

Toegelaten

- Metamizole sodium monohydrate

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

Vetalgin 500 mg/ml oplossing voor injectie

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Paard  
Veulens  
Varken  
Rund  
Kalveren  
Hond

---

**Toedieningsweg:**

Intramusculair gebruik  
Intraveneus gebruik

---

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

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

---

**Farmaceutische vorm:**

Oplissing voor injectie

---

**Wachttijd per toedieningsweg:**

**Intramusculair gebruik:**

•

**Paard**

- Meat and offal. 12 day

•

**Veulens**

- Meat and offal. 12 day

•

**Varken**

- Meat and offal. 17 day

•

**Rund**

- Meat and offal. 20 day

•

**Kalveren**

- Meat and offal. 28 day

**Intraveneus gebruik:**

•

**Paard**

- Meat and offal. 12 day

•

**Veulens**

- Meat and offal. 12 day

•

**Varken**

- Meat and offal. 17 day

•

**Rund**

- Meat and offal. 20 day

•

**Kalveren**

- Meat and offal. 28 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:**

Nederland

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Kleurloze glazen injectieflacon (hydrolytisch type II, Ph. Eur.) à 50 ml, afgesloten met een butylrubber stop en een aluminium felscapsule

Kleurloze glazen injectieflacon (hydrolytisch type II, Ph. Eur.) à 100 ml, afgesloten met een butylrubber stop en een aluminium felscapsule

---

## 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 Nederland B.V.

---

**Handelsvergunningdatum:**

8/09/1992

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Intervet International GmbH

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Medicines Evaluation Board

---

**Vergunningsnummer:**

REG NL 5321

---

**Datum toelatingswijziging:**

12/06/2015

---

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

## Documenten

Combined File of all Documents