

Vetalgin vet. 500 mg/ml Injeksjonsväska, lösning

Autorisert

- Metamizole sodium monohydrate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Vetalgin vet. 500 mg/ml Injeksjonsväska, lösning

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hund
hest
storfe
gris

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk
Intravenøs bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
500.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Intramuskulær bruk:**

-

hest

- Slakt. 21 dag

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

- Slakt. 9 dag

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

-

storfe

- Melk. 4 dag

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

- Slakt. 21 dag

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

-

gris

- Slakt. 15 dag

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

Intravenøs bruk:

-

hest

- Slakt. 9 dag

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

- Slakt. 21 dag

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

-

storfe

- Melk. 4 dag

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

- Slakt. 21 dag

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

-

gris

- Slakt. 15 dag

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

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QN02BB02

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

SE

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [svensk](#)

Bare tilgjengelig i [svensk](#)

Bare tilgjengelig i [svensk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet International B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

3/02/1939

Tilvirker for batchfrigivelse:

Intervet International B.V.

Oriola Sweden AB

Ansvarlig myndighet:

Swedish Medical Products Agency

Godkjenningsnummer:

1678

Status for endring av markedsføringstillatelse:

3/02/1939

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Pakningsvedlegg

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.