

Rivalgin, 500mg/ml, Solution for injection

Autorisert

- Metamizole sodium monohydrate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Rivalgin, 500mg/ml, Solution for injection

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe
gris
hund
hest

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:**

-

storfe

- Melk. 48 time

- Slakt. 12 dag

-

gris

- Slakt. 12 dag

Intravenøs bruk:

-

hest

- Melk. no withdrawal period

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

- Slakt. 5 dag

-

storfe

- Melk. 48 time

- Slakt. 12 dag

-

gris

- Slakt. 12 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QN02BB02

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

DK

Tilgjengelig i:

DK

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Vetviva Richter GmbH

Markedsføringsgodkjenningsdato:

14/08/2019

Tilvirker for batchfrigivelse:

Vetviva Richter GmbH

Ansvarlig myndighet:

Danish Medicines Agency

Godkjenningsnummer:

61671

Status for endring av markedsføringstillatelse:

14/08/2019

Referanse medlemsstat:

CZ

Prosedyrenummer:

CZ/V/0152/001

Gjeldende medlemsstater:

BE BG HR DK HU IS IT LT NO PT ES

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

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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