

Vetalgin 500 mg/ml oppløsning voor injectie

Autorisert

- Metamizole sodium monohydrate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Vetalgin 500 mg/ml oppløsning voor injectie

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hest
føll
gris
storfe
kalv
hund

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. 12 dag

•

føll

- Slakt. 12 dag

•

gris

- Slakt. 17 dag

•

storfe

- Slakt. 20 dag

•

kalv

- Slakt. 28 dag

Intravenøs bruk:

•

hest

- Slakt. 12 dag

•

føll

- Slakt. 12 dag

•

gris

- Slakt. 17 dag

•

storfe

- Slakt. 20 dag

•

kalv

- Slakt. 28 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:

NL

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Nederlandsk

Bare tilgjengelig i Nederlandsk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet Nederland B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

8/09/1992

Tilvirker for batchfrigivelse:

Intervet International GmbH

Ansvarlig myndighet:

Medicines Evaluation Board

Godkjenningsnummer:

REG NL 5321

Status for endring av markedsføringstillatelse:

12/06/2015

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

Dokumenter

Combined File of all Documents

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