

Vetalgin 500 mg/ml solution injectable

Autorisert

- Metamizole sodium monohydrate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Vetalgin 500 mg/ml solution injectable

Vetalgin 500 mg/ml Injektionslösung

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hest

gris

storfe

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. 7 dag

-

gris

- Slakt. 3 dag

Intravenøs bruk:

-

storfe

- Slakt. 12 dag

Only after administering maximally 30 ml for a single administration.

- Milk. 2 dag

4 milkings. Only after administering maximally 30 ml for a single administration.

-

hest

- Slakt. 7 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:

LU

Tilgjengelig i:

LU

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet International B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

1/11/1972

Tilvirker for batchfrigivelse:

Intervet International GmbH

Ansvarlig myndighet:

Ministry Of Health And Social Security

Godkjenningsnummer:

V 817/07/01/0898

Status for endring av markedsføringstillatelse:

6/02/2009

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

Dokumenter

Preparatomtale

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