

VETALGIN, 500mg/ml, Injekční roztok

Autorizado

- Metamizole sodium monohydrate

Product identification

Nome do medicamento:

VETALGIN, 500mg/ml, Injekční roztok

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intravenosa

Via intramuscular

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em English
500.00 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Withdrawal period by route of administration:

Via intravenosa:

- **Horse**

- Meat and offal. 5 dia
- Milk. no withdrawal period

Nepoužívat u klisen, jejichž mléko je určeno pro lidskou spotřebu.,

- **Cattle**

- Meat and offal. 12 dia
- Milk. 48 hora

- **Pig**

- Meat and offal. 12 dia

- **Dog**

Via intramuscular:

- **Cattle**

- Meat and offal. 12 dia
- Milk. 48 hora

- **Pig**

- Meat and offal. 12 dia

- **Dog**

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QN02BB02

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

República Checa

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em Czech

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em English French Croatian Italian Latvian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em English Italian

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

22/08/1995

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Intervet International GmbH

Autoridade responsável:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicines

Número da autorização:

96/724/95-C

Data de alteração do estado de autorização:

22/08/1995

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000065325>