

Vetalgin vet. 500 mg/ml Injektionsvätska, lösning

Autorizat

- Metamizole sodium monohydrate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Vetalgin vet. 500 mg/ml Injektionsvätska, lösning

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Câine

Cal

Bovine

Porc

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare intravenoasă

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

500.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**Administrare intramusculară:**

-

Cal

- Carne și organe. 21 zi

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

- Carne și organe. 9 zi

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

-

Bovine

- Lapte. 4 zi

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

- Carne și organe. 21 zi

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

-

Porc

- Carne și organe. 15 zi

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

Administrare intravenoasă:

-

Cal

- Carne și organe. 9 zi

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

- Carne și organe. 21 zi

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

•

Bovine

- Lapte. 4 zi

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

- Carne și organe. 21 zi

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

•

Porc

- Carne și organe. 15 zi

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

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QN02BB02

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibil în:

Sweden

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Suedeză](#)

Disponibile numai în [Suedeză](#)

Disponibile numai în [Suedează](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Intervet International B.V.

Data autorizației de comercializare:

3/02/1939

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Intervet International B.V.

Oriola Sweden AB

Autoritatea responsabilă:

Swedish Medical Products Agency

Numărul autorizației:

1678

Data modificării statusului autorizației:

3/02/1939

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.