

Vetalgin 500 mg/ml oplossing voor injectie

Autorizat

- Metamizole sodium monohydrate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Vetalgin 500 mg/ml oplossing voor injectie

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Cal
Cal (mânz)
Porc
Bovine
Vițel
Câine

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. 12 zi

•

Cal (mânz)

- Carne și organe. 12 zi

•

Porc

- Carne și organe. 17 zi

•

Bovine

- Carne și organe. 20 zi

•

Vițel

- Carne și organe. 28 zi

Administrare intravenoasă:

•

Cal

- Carne și organe. 12 zi

•

Cal (mânz)

- Carne și organe. 12 zi

•

Porc

- Carne și organe. 17 zi

•

Bovine

- Carne și organe. 20 zi

•

Vițel

- Carne și organe. 28 zi

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](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Olandeză](#)

Disponibile numai în [Olandeză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

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

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

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

Deținătorul autorizației de comercializare:

Intervet Nederland B.V.

Data autorizației de comercializare:

8/09/1992

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Intervet International GmbH

Autoritatea responsabilă:

Medicines Evaluation Board

Numărul autorizației:

REG NL 5321

Data modificării statusului autorizației:

12/06/2015

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

Documente

Combined File of all Documents

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