

Vetalgin 500 mg/ml solution injectable

Autorizat

- Metamizole sodium monohydrate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Vetalgin 500 mg/ml solution injectable

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Cal

Porc

Bovine

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. 7 zi

-

Porc

- Carne și organe. 3 zi

Administrare intravenoasă:

-

Bovine

- Carne și organe. 12 zi

Only after administering maximally 30 ml for a single administration.

- Milk. 2 zi

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

-

Cal

- Carne și organe. 7 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](#)

Disponibil în:

Luxembourg

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Engleză](#)

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](#) [Italiană](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Intervet International B.V.

Data autorizației de comercializare:

1/11/1972

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Intervet International GmbH

Autoritatea responsabilă:

Ministry Of Health And Social Security

Numărul autorizației:

V 817/07/01/0898

Data modificării statusului autorizației:

6/02/2009

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

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

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