

B. BIJSLUITER

BIJSLUITER**1. Naam van het diergeneesmiddel**

Vetalgin 500 mg/ml oplossing voor injectie voor rund, paard en varken

2. Samenstelling

Per ml:

Werkzaam bestanddeel:

Metamizolnatrium monohydraat 500 mg

Hulpstoffen:

Benzylalcohol (E1519) 30 mg

3. Doeldiersoort(en)

Rund, paard en varken.

**4. Indicaties voor gebruik**

- Pijnbestrijding bij kolieken.
- Aandoeningen van het locomotorisch stelsel (spier, skelet).
- Aandoeningen gepaard gaande met hyperthermie en/of inflammatoire processen.

5. Contra-indicaties

Niet gebruiken bij dieren met nier- en/of leveraandoeningen.

Niet gebruiken bij dieren met een verstoorde hematopoëse.

Niet gebruiken bij overgevoeligheid voor het werkzame bestanddeel of de hulpstof.

6. Speciale waarschuwingen

Speciale voorzorgsmaatregelen voor veilig gebruik bij de doeldiersoort(en):

De intraveneuze toediening dient langzaam te gebeuren.

Dracht en lactatie:

Kan tijdens de dracht en lactatie worden gebruikt.

Interactie met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie:

Gelijktijdige toediening van induceerders van levermicrosoom-enzymen (bv. fenylobutazone, barbituraten) vermindert de halfwaardetijd van metamizol en dus de activiteitsduur. Niet samen met andere NSAID's of glucocorticosteroiden toedienen. Het gelijktijdig gebruik van neuroleptica, voornamelijk fenothiazinederivaten, kan leiden tot ernstige hypothermie.

Overdosering:

Langdurig gebruik van metamizol kan aanleiding geven tot beenmergdepressie (leucopenie, agranulocytose).

7. Bijwerkingen

Rund, paard, varken

Zeer zelden (<1 dier/10.000 behandelde dieren, inclusief geïsoleerde meldingen):	Maagdarimirritatie, maagzweer, stoornis van het spiijverteringskanaal ¹ ; Aanhoudende bloeding, bloedbeeldafwijkingen; Papilnecrose ² ; Anafylaxie.
---	--

¹ Maagdarmbeschadiging

² Van de nier

Het melden van bijwerkingen is belangrijk. Op deze manier kan de veiligheid van een diergeneesmiddel voortdurend worden bewaakt. Indien u bijwerkingen vaststelt, zelfs wanneer die niet in deze bijsluiter worden vermeld, of u vermoedt dat het geneesmiddel niet heeft gewerkt, neem dan in eerste instantie contact op met uw dierenarts. U kunt bijwerkingen ook melden aan de houder van de vergunning voor het in de handel brengen met behulp van de contactgegevens aan het einde van deze bijsluiter of via uw nationale meldsysteem: Mail: adversedrugreactions_vet@fagg-afmps.be

8. Dosering voor elke diersoort, toedieningswijzen en toedieningswegen

Intramusculair gebruik (i.m.) of intraveneus gebruik (i.v.).

Doeldiersoort Espèce cible Tierart	Doses/Dosen <i>mg/kg Lichaamsgewicht</i> <i>mg/kg Poid vif</i> <i>mg/kg Körpergewicht</i>	Doses/Dosen <i>ml/100 kg dier</i> <i>ml/100 kg animal</i> <i>ml/100 kg Tier</i>	Gebruik Utilisation Anwendung
Rund* Bovins* Rind*	40 mg/kg	8 ml/100 kg	- i.m., i.v. - éénmalig/unique/einmalig
Paard Chevaux Pferd	40-50 mg/kg	8-10 ml/100 kg	- i.v. - éénmalig/unique/einmalig
Varken Porcs Schwein	15-50 mg/kg	3-10 ml/100 kg	- i.m. - éénmalig/unique/einmalig

* Het te injecteren volume bedraagt max. 30 ml op 1 injectieplaats.

9. Aanwijzingen voor een juiste toediening

De intraveneuze toediening dient langzaam te gebeuren.

10. Wachtijd(en)

Deze wachtijden zijn geldig bij éénmalige toediening.

Doeldiersoort Espèce cible Tierart	Vlees en slachtafval Viande et abats Essbare Gewebe	Melk (<i>melkmalen</i>) Lait (<i>traïtes</i>) Milch (<i>Melkvorgänge</i>)
Rund/Bovins/Rind*	12 d/j/T	2 d/j/T (4)
Paard/Chevaux/Pferd	7 d/j/T	-
Varken/Porcs/Schwein	3d/j/T	-

* Na toediening van max. 30 ml op 1 injectieplaats.

11. Bijzondere bewaarvoorschriften

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

Dit diergeneesmiddel vereist geen bijzondere bewaarvoorschriften.

Dit diergeneesmiddel niet gebruiken na de uiterste gebruiksdatum vermeld op het etiket na Exp. De uiterste gebruiksdatum verwijst naar de laatste dag van de maand.

Houdbaarheid na eerste opening van de primaire verpakking: 28 dagen.

12. Speciale voorzorgsmaatregelen voor het verwijderen

Geneesmiddelen mogen niet verwijderd worden via afvalwater of huishoudelijk afval.

Maak gebruik van terugnameregelingen voor de verwijdering van ongebruikte diergeneesmiddelen of uit het gebruik van dergelijke middelen voortvloeiend afvalmateriaal in overeenstemming met de lokale voorschriften en nationale inzamelingssystemen die van toepassing zijn. Deze maatregelen dragen bij aan de bescherming van het milieu.

Vraag aan uw dierenarts of apotheker wat u met overtollige diergeneesmiddelen dient te doen.

13. Indeling van het diergeneesmiddel

Diergeneesmiddel op voorschrift.

14. Nummers van de vergunningen voor het in de handel brengen en verpakkingsgrootten

BE-V068171

Verpakkingsgrootten:

Kartonnen doos met flacon van 100 ml.

15. Datum waarop de bijsluiter voor het laatst is herzien

Oktober 2025

Gedetailleerde informatie over dit diergeneesmiddel is beschikbaar in de diergeneesmiddelendatabank van de Unie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Contactgegevens

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen en contactgegevens voor het melden van vermoedelijke bijwerkingen:

Intervet International B.V., Wim de Körverstraat 35, 5831 AN Boxmeer, Nederland

Tel: + 32 (0)2 370 94 01

Fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte:

Intervet International GmbH, Feldstraße 1A, 85716 Unterschleißheim, Duitsland