

Castralgin RO, 500 mg/ml, soluție injectabilă pentru bovine, cai, porci și câini

Godkänd

- Metamizole sodium monohydrate

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Castralgin RO, 500 mg/ml, soluție injectabilă pentru bovine, cai, porci și câini

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Nöt (kalv)

Svin

Hund

Häst

Finns tillgänglig endast på [bulgariska](#) [spanska](#) [danska](#) [tyska](#) [estniska](#) [engelska](#) [franska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [ungerska](#) [nederländska](#) [rumänska](#) [finska](#) [isländska](#) [Norwegian](#)

Administreringsväg:

Intravenös användning

Intramuskulär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:

Intravenös användning:

-

Nöt

- Meat and offal, milk. 20 dygn

Nu este autorizata utilizarea la animale care produc lapte pentru consum uman.

-

Nöt (kalv)

- Meat and offal. 28 dygn

-

Svin

- Meat and offal. 17 dygn

-

Häst

- Meat and offal. 12 dygn

-

Horse (colt)

- Meat and offal. 12 dygn

Intramuskulär användning:

-

Nöt

- Meat and offal, milk. 20 dygn

Nu este autorizata utilizarea la animale care produc lapte pentru consum uman.

•

Nöt (kalv)

- Meat and offal. 28 dygn

•

Svin

- Meat and offal. 17 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QN02BB02

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Rumänien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på rumänska

Finns tillgänglig endast på rumänska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska franska italienska lettiska litauiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Lovapharm Consulting B.V.

Godkännandedatum:

27/05/2025

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsatser:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Ansvarig myndighet:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Godkännandenummer:

250072

Datum för ändring av godkännandestatus:

27/05/2025

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.