

Vetalgin vet. 500 mg/ml Injektionsvätska, lösning

Godkänd

- Metamizole sodium monohydrate

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Vetalgin vet. 500 mg/ml Injektionsvätska, lösning

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Hund

Häst

Nöt

Svin

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Intravenös 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:**Intramuskulär användning:**

-

Häst

- Meat and offal. 21 dygn

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

- Meat and offal. 9 dygn

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

-

Nöt

- Milk. 4 dygn

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

- Meat and offal. 21 dygn

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

-

Svin

- Meat and offal. 15 dygn

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

Intravenös användning:

-

Häst

- Meat and offal. 9 dygn

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

- Meat and offal. 21 dygn

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

•

Nöt

- Milk. 4 dygn

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

- Meat and offal. 21 dygn

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

•

Svin

- Meat and offal. 15 dygn

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

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QN02BB02

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Sverige

Tillgänglig i:

Sverige

Förpackningsbeskrivning:

Injektionsflaska, 50 ml

Injektionsflaska, 5 x 100 ml

Injektionsflaska, 100 ml

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [franska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Intervet International B.V.

Godkännandedatum:

3/02/1939

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Intervet International B.V.

Oriola Sweden AB

Ansvarig myndighet:

Swedish Medical Products Agency

Godkännandenummer:

1678

Datum för ändring av godkännandestatus:

3/02/1939

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

Dokumente

Bipacksedel

Produktresumé