



PRODUKTRESUMÉ

for

Vetalgin Vet., injektionsvæske, opløsning

0. D.SP.NR

0104

1. VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN

Vetalgin Vet.

2. KVALITATIV OG KVANTITATIV SAMMENSÆTNING

1 ml indeholder: Metamizolnatrium 500 mg

Alle hjælpestoffer er anført under pkt. 6.1

3. LÆGEMIDDELFORM

Injektionsvæske, opløsning.

4. KLINISKE OPLYSNINGER

4.1 Dyrearter

Hest, kvæg.

4.2 Terapeutiske indikationer

Spasmer i mave-tarmkanalen hos hest og kvæg.

4.3 Kontraindikationer

Hjerteinsufficiens, lever- og nyresygdomme, hæmatologiske sygdomme.

Må ikke injiceres i.m. eller s.c., på grund af risiko for vævsskader.

Må ikke anvendes til heste, som leverer mælk til konsum.

4.4 Særlige advarsler for hver dyreart

Må ikke anvendes til kat.

4.5 Særlige forsigtighedsregler vedrørende brugen

Særlige forsigtighedsregler for dyret

Ingen.

Særlige forsigtighedsregler for personer, der administrerer lægemidlet

Ingen.

Andre forsigtighedsregler

Må ikke anvendes til kat.

4.6 Bivirkninger

Ved langvarig overdosering kan der ske skader på bloddannende væv (leucopeni, agranulocytose).

4.7 Drægtighed, diegivning eller æglægning

Kan anvendes.

4.8 Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion

Sammen med spasmolytika opnås en synergistisk effekt.

4.9 Dosering og indgivelsesmåde

Hest: 10-40 mg pr. kg legemsvægt, 1 gang dagligt i.v.

Kvæg: 10-40 mg pr. kg legemsvægt, 1 gang dagligt i.v.

4.10 Overdosering

Ingen.

4.11 Tilbageholdelsestid

Slagtning:

Kvæg: 15 døgn.

Hest: 5 døgn.

Mælk: 48 timer/2 døgn.

Må ikke anvendes til heste, som leverer mælk til konsum.

Administrationsvej: iv.

5. FARMAKOLOGISKE OG IMMUNOLOGISKE OPLYSNINGER

5.1 Farmakodynamiske egenskaber

Metamizolnatrium der er et pyrazolonderivat i familie med phenylbutazon, er et ikke steroidt, antiinflammatorisk- og antirheumatisk middel med analgetisk og spasmolytisk virkning. Metamizolnatriums virkning antages at skyldes hæmning af prostaglandinsyntesen gennem hæmning af enzymet cyclooxygenase. Virkningstiden er kortvarig.

5.2 Farmakokinetiske egenskaber -

5.3 Miljømæssige forhold

-

6. FARMACEUTISKE OPLYSNINGER

6.1 Hjælpemidler

Benzylalkohol
Vand til injektionsvæsker

6.2 Uforlideligheder

Ingen.

6.3 Opbevaringstid

I salgspakning: 3 år.
Efter første åbning af den indre emballage: 4 uger.

6.4 Særlige opbevaringsforhold

Ingen.

6.5 Emballage

100 ml farveløst hætteglas med gummilukke, aluminiumskappe og plastforsegling.

6.6 Særlige forholdsregler ved bortskaffelse af rester af lægemidlet eller affald

Beholder og eventuelt restindhold tilbageleveres til apotek/leverandør eller til kommunal modtageordning.

7. INDEHAVER AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN

Intervet International BV
Wim de Körverstraat 35
5831 AN Boxmeer
Holland

Repræsentant

MSD Animal Health A/S
Havneholmen 25
1561 København V

8. MARKEDSFØRINGSTILLADELSESNUMMER

1151

9. DATO FOR FØRSTE MARKEDSFØRINGSTILLADELSE

29. september 1955

10. DATO FOR ÆNDRING AF TEKSTEN

20. november 2017

11. UDLEVERINGSBESTEMMELSE

AP