



INDLÆGSSEDEL

195903 R2

# Vetalgin® Vet.



**500 mg/ml, injektionsvæske, opløsning, til hest og kvæg**

**1. NAVN OG ADRESSE PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN SAMT PÅ DEN INDEHAVER AF VIRKSOMHEDSGODKENDELSE, SOM ER ANSVARLIG FOR BATCHFRIGIVELSE, HVIS FORSKELLIG HERFRA**

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Intervet International B.V.

Wim de Körverstraat 35

5831 AN Boxmeer

Holland

Fremstiller ansvarlig for batchfrigivelse:

Intervet International GmbH

Feldstrasse 1a

85716 Unterschleissheim

Tyskland

Repræsentant:

MSD Animal Health A/S

Havneholmen 25

1561 København V

Tlf.: 44 82 42 00

**2. VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN**

Vetalgin Vet., 500 mg/ml, injektionsvæske, opløsning

Metamizolnatrium

**3. ANGIVELSE AF DET AKTIVE STOF OG ANDRE INDHOLDSSTOFFER**

1 ml indeholder:

**Aktivt stof:**

Metamizolnatrium 500 mg

**Hjælpestoffer:**

Benzylalkohol

Vand til injektionsvæsker

**4. INDIKATIONER**

Spasmer i mave-tarm-kanalen hos hest og kvæg.

**5. KONTRAINDIKATIONER**

Nedsat hjertefunktion, lever- og nyresygdomme, blodsygdomme.

Må ikke injiceres i.m. (i en muskel) eller s.c. (under huden) på grund af risiko for vævsskader.

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

**6. BIVIRKNINGER**

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

Kontakt din dyrlæge, hvis du observerer bivirkninger. Dette gælder også bivirkninger, der ikke allerede er anført i denne indlægsseddel, eller hvis du mener, at dette lægemiddel ikke har virket efter anbefalingerne.

Alternativt kan du indberette observerede bivirkninger via det nationale bivirkningssystem:

Lægemiddelstyrelsen

Axel Heides Gade 1

DK-2300 København S

Websted: [www.meldenbivirkning.dk](http://www.meldenbivirkning.dk)

E-mail: [dkma@dkma.dk](mailto:dkma@dkma.dk)

**7. DYREARTER**

Hest og kvæg.

**8. DOSERING FOR HVER DYREART, ANVENDELSESMÅDE OG INDGIVELSESVÆJ**

Hest: 10-40 mg pr. kg kropsvægt, 1 gang dagligt i.v. (i en vene)

Kvæg: 10-40 mg pr. kg kropsvægt, 1 gang dagligt i.v. (i en vene)

Vær opmærksom på, at dyrlægen kan have foreskrevet anden anvendelse eller dosering end angivet i denne information.

**9. OPLYSNINGER OM KORREKT ANVENDELSE**

Indgivelse af dette lægemiddel er forbeholdt dyrlægen.

**10. TILBAGEHOLDELESTID**

Slagtning: Kvæg: 15 dage.

Hest: 5 dage.

Mælk: Kvæg: 48 timer/2 dage.

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

**11. EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VEDRØRENDE OPBEVARING**

Opbevares utilgængeligt for børn.

Dette veterinærlægemiddel kræver ingen særlige forholdsregler vedrørende opbevaringen.

Brug ikke dette veterinærlægemiddel efter den udløbsdato, der står på emballagen.

Holdbarhed efter første åbning af den indre emballage: 4 uger.

## 12. SÆRLIGE ADVARSLER

Særlige advarsler for hver dyreart:

Må ikke anvendes til kat.

Drægtighed og diegivning:

Kan anvendes.

Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion:

Sammen med andre lægemidler, der reducerer spasmer, opnås en synergistisk effekt.

Overdosis:

Se bivirkninger under pkt. 6.

## 13. EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VED BORTSKAFFELSE AF UBRUGTE LÆGEMIDLER ELLER AFFALD FRA SÅDANNE, OM NØDVENDIGT

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

## 14. DATO FOR SENESTE REVISION AF INDLÆGSSEDLEN

November 2017

## 15. ANDRE OPLYSNINGER

Emballage og pakningsstørrelser:

Hætteglas af klart glas med gummilukke, aluminiumskappe og plastforsegling indeholdende 100 ml.

Den senest opdaterede tekst til indlægssedlen kan findes på [www.indlaegssedel.dk](http://www.indlaegssedel.dk).

