



BIJSLUITER

Vetalgin® UDA

500 mg/ml oplossing voor injectie

159190 R2



1. NAAM EN ADRES VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN EN DE FABRIKANT VERANTWOORDELIJK VOOR VRIJGIFTE, INDIEN VERSCHILLENDE

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen:

Intervet Nederland BV
Postbus 50
5830 AB Boxmeer
Nederland

Fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte:

Intervet International GmbH
Feldstrasse 1a
D-85716 Unterschleissheim
Duitsland

2. BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Vetalgin UDA, 500 mg/ml oplossing voor injectie

3. GEHALTE AAN WERKZAME EN OVERIGE BESTANDDELEN

Per ml:

Werkzaam bestanddeel:

Metamizolnatrium monohydraat 500 mg

Hulpstoffen:

Benzylalcohol

4. INDICATIES

Rund, kalf:

- Pijn bij kolieken van verschillende oorsprong en spasmen van de buikholte-organen.
- Serositis en gewrichtsontsteking, tendovaginitis, gewrichts- en spierreuma, acute en chronische artritiden.
- Ziekten gepaard gaande met hoge koorts en/of ontstekingsprocessen.

Varken:

- Pijn bij kolieken van verschillende oorsprong en spasmen van de buikholte-organen.
- Serositis en gewrichtsontsteking, tendovaginitis, gewrichts- en spierreuma, acute en chronische artritiden.
- Ziekten gepaard gaande met hoge koorts en/of ontstekingsprocessen zoals Mastitis Metritis Agalactiae syndroom.

Hond:

- Pijn bij kolieken van verschillende oorsprong, spasmen en oesophagusobstructie.
- Serositis en gewrichtsontsteking, tendovaginitis, gewrichts- en spierreuma, acute en chronische artritiden.
- Ziekten gepaard gaande met hoge koorts en/of ontstekingsprocessen.

5. CONTRA-INDICATIES

Niet gebruiken bij nier- en leveraandoeningen.

6. BIJWERKINGEN

- Kans op bloedingen.
- Maagdarmirritatie en -beschadiging, maagulcera.
- Bloedbeeldafwijkingen.
- Papilnecrose van de nier.
- Geïsoleerde gevallen van anafylactische reacties zijn gemeld.

Indien u ernstige bijwerkingen of andersoortige reacties vaststelt die niet in deze bijsluiter worden vermeld, wordt u verzocht uw dierenarts hiervan in kennis te stellen.

7. DIERSOORTEN WAARVOOR HET DIERGENEESMIDDEL BESTEMD IS

Rund, kalf, varken, hond.

8. DOSERING VOOR ELKE DOELDIERSOORT, WIJZE VAN GEBRUIK EN TOEDIENINGSWEGEN

Rund:

Eenmalig 8 ml/100 kg lichaamsgewicht (40 mg metamizolnatrium per kg lichaamsgewicht).

Kalf:

Eenmalig 8-10 ml/100 kg lichaamsgewicht (40-50 mg metamizolnatrium per kg lichaamsgewicht).

Varken:

Eenmalig 15-20 ml/100 kg lichaamsgewicht (75-100 mg metamizolnatrium per kg lichaamsgewicht).

Hond:

1,4-2 ml/10 kg lichaamsgewicht (70-100 mg metamizolnatrium per kg lichaamsgewicht), eventueel herhalen.

Toediening via intramusculaire injectie.

9. AANWIJZINGEN VOOR EEN JUISTE TOEDIENING

Geen.

10. WACHTTERMIJNEN

Rund: (Orgaan)vlees: 20 dagen

Kalf: (Orgaan)vlees: 28 dagen

Varken: (Orgaan)vlees: 17 dagen

Niet toegestaan voor gebruik bij dieren die melk voor humane consumptie produceren.

11. SPECIALE VOORZORGSMAATREGELEN BIJ BEWAREN

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

Geen speciale voorzorgen voor de bewaring van dit diergeneesmiddel.

Niet gebruiken na de vervaldatum vermeld op het etiket na EXP.

Houdbaarheid na eerste opening van de flacon: 4 weken.

12. SPECIALE WAARSCHUWINGEN

Speciale voorzorgsmaatregelen voor gebruik bij dieren:

Intraveneuze injecties zeer langzaam toedienen vanwege een mogelijk risico op shock.

Speciale waarschuwingen voor elke diersoort waarvoor het diergeneesmiddel bestemd is:

In verband met mogelijke overgevoeligheidsreacties dient bij de toepassing direct huidcontact vermeden te worden. Draag daartoe handschoenen.

Interactie(s) met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie:

Niet gelijktijdig toedienen met barbituraten, fenylbutazon of andere niet-steroïde anti-inflammatoire middelen.

Dracht en lactatie:

Uit onderzoek bij laboratoriumdieren is gebleken dat metamizolnatrium veilig gebruikt kan worden tijdens de dracht en lactatie. Het product kan tijdens de dracht en lactatie gebruikt worden, echter niet gebruiken in dieren die melk voor humane consumptie produceren.

Onverenigbaarheden:

Niet vermengen met enig ander diergeneesmiddel.

13. SPECIALE VOORZORGSMATREGELEN VOOR HET VERWIJDEREN VAN NIET-GEBRUIKTE DIERGENEESMIDDELEN OF EVENTUELE RESTANTEN HIERVAN

Ongebruikte diergeneesmiddelen of restanten hiervan dienen in overeenstemming met de nationale vereisten te worden verwijderd.

14. DE DATUM WAAROP DE BIJSLUITER VOOR HET LAATST IS HERZIEN

12 juni 2015

15. OVERIGE INFORMATIE

Uitsluitend voor diergeneeskundig gebruik.

Doos met flacon(s) à 50 of 100 ml.

Het kan voorkomen dat niet alle verpakkingsgrootten in de handel worden gebracht.

REG NL 8680

KANALISATIE

UDA

