

BIJSLUITER

Vetalgin, 500 mg/ml, oplossing voor injectie

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

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen:

Intervet International B.V.
Wim de Körverstraat 35
5831 AN Boxmeer
Nederland

Vertegenwoordigd door:

MSD Animal Health BVBA
Lynx Binnenhof 5
1200 Brussel

Fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte:

Intervet International GmbH,
D-85716 Unterschleißheim
Duitsland

2. BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Vetalgin, 500 mg/ml, oplossing voor injectie

3. GEHALTE AAN WERKZA(A)M(E) EN OVERIGE BESTANDD(E)EL(EN)per ml:**Werkzaam bestanddeel:**

Metamizolnatrium monohydraat 500 mg

4. INDICATIE(S)

- Pijnbestrijding bij kolieken.
- Aandoeningen van het locomotorisch stelsel (spier, skelet).
- Aandoeningen gepaard gaande met hyperthermie en/of inflammatoire processen.

5. CONTRA-INDICATIES

Niet gebruiken bij dieren met nier- en/of leveraandoeningen.

Niet gebruiken bij dieren met een verstoorde hematopoïëse.

6. BIJWERKINGEN

- Kans op bloedingen.
- Maagdarimirritatie en -beschadiging, maagulcera.
- Bloedbeeldafwijkingen.
- Papilnecrose van de nier.

Er werden geïsoleerde gevallen van anafylactische reacties 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. DIERSOORT(EN) WAARVOOR HET DIERGENEESMIDDEL BESTEMD IS

Rund, varken en paard.

8. DOSERING VOOR ELKE DOELDIERSOORT, WIJZE VAN GEBRUIK EN TOEDIENINGSWEG(EN)

Diersoort	Dosering	Toedieningswijze
Rund*	40 mg metamizolnatrium per kg/lg (8 ml/100 kg)	- IM of IV - éénmalig
Varken	15-50 mg metamizolnatrium per kg/lg (3-10 ml/100 kg)	- IM - éénmalig
Paard	40-50 mg metamizolnatrium per kg/lg (8-10 ml/100 kg)	-IV - éénmalig

* Het te injecteren volume bedraagt max. 30 ml op 1 injectieplaats.

9. AANWIJZINGEN VOOR EEN JUISTE TOEDIENING

De intraveneuze toediening dient langzaam te gebeuren.

10. WACHTTERMIJNEN

Deze wachtermijnen zijn geldig bij een éénmalige toediening.

Diersoort	Wachtermijn vlees	Wachtermijn melk
Rund*	12 dagen	2d (4 melkmalen)
Paard	7 dagen	-
Varken	3 dagen	-

* Na toediening van max. 30 ml op 1 injectieplaats.

11. SPECIALE VOORZORGSMAATREGELEN BIJ BEWAREN

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.
Geen bijzondere voorzorgen voor bewaring.

Houdbaarheidstermijn:

Het product blijft houdbaar tot de op de verpakking aangegeven datum.
Aangeprikte flacon: 28 dagen houdbaar.

12. SPECIALE WAARSCHUWINGEN

Gebruik tijdens dracht, lactatie of leg:

Onderzoek bij labodieren heeft uitgewezen dat metamizolnatrium veilig gebruikt kan worden tijdens dracht en lactatie.

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

Gelijktijdige toediening van induceerders van levermicrosoom-enzymen (vb. fenybutazone, barbituraten) vermindert de halfwaardetijd van metamizole en dus de activiteitsduur. Niet samen met andere NSAID's of glucocorticosteroiden toedienen. Het gelijktijdig gebruik van neuroleptica, voornamelijk fenothiazinederivaten, kan leiden tot ernstige hypothermie.

Overdosering (symptomen, procedures in noodgevallen, antidota):

Langdurig gebruik van metamizole kan aanleiding geven tot beenmergdepressie (leucopenie, agranulocytose).

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

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

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

Januari 2016

15. OVERIGE INFORMATIE

Afleveringswijze: Op diergeneeskundig voorschrift.

Registratienummer: BE-V068171