

## **1. VETERINÆRPREPARATETS NAVN**

Vetalgin vet. 500 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning til hest, storfe, gris og hund

## **2. KVALITATIV OG KVANTITATIV SAMMENSETNING**

1 ml inneholder:

### **Virkestoff(er):**

Metamizolnatriummonohydrat 500 mg

### **Hjelpestoff(er):**

Benzylalkohol (konserveringsmiddel) 30 mg

Se punkt 6.1 for komplett liste over hjelpestoffer.

## **3. LEGEMIDDELFORM**

Injeksjonsvæske, oppløsning.

## **4. KLINISKE OPPLYSNINGER**

### **4.1 Dyrearter som preparatet er beregnet til (målarter)**

Hest, storfe, gris og hund.

### **4.2 Indikasjoner, med angivelse av målarter**

Generelt ved smertetilstander. Kolikk, fødsler, krampetilstander i orificium cervix, operative inngrep, lumbago og artritt. Spiserørsforstoppelse.

### **4.3 Kontraindikasjoner**

Skal ikke brukes ved hjerteinsuffisiens, lever- og nyresykdommer, hematologiske sykdommer.

### **4.4 Spesielle advarsler for hver enkelt målarart**

Skal ikke anvendes til katt.

### **4.5 Særlige forholdsregler**

#### **Særlige forholdsregler ved bruk hos dyr**

Subkutan og intramuskulær injeksjon bør ikke foretas pga. lokal irritasjon. Intravenøs injeksjon gis langsomt pga. risiko for sjokk.

#### **Særlige forholdsregler for personer som gir veterinærpreparatet til dyr**

Ingen spesielle.

### **4.6 Bivirkninger (frekvens og alvorlighetsgrad)**

Ved langvarig overdosering kan bloddannende vev skades (leucopeni, agranulocytose).

#### **4.7 Bruk under drektighet, diegiving eller egglegging**

##### Drektighet:

Kan brukes til drektige dyr.

##### Diegiving:

Kan brukes til diegivende dyr.

#### **4.8 Interaksjoner med andre legemidler og andre former for interaksjoner**

Samtidig bruk av barbiturater kan gi forlenget virkning av metamizol. Bruk av klorpromazin og metamizol kan gi alvorlig hypotermi.

Ved samtidig bruk av andre analgetika/anestetika må dosering individuelt reduseres.

#### **4.9 Dosering og tilførselsvei**

Generelt: 20-50 mg metamizolnatrium pr. kg.

<i>Hest:</i>	20-60 ml
<i>Storfe:</i>	8 ml pr. 100 kg
<i>Føll og kalv:</i>	5-15 ml
<i>Gris:</i>	10-30 ml
<i>Hund:</i>	1-5 ml

Preparatet gis langsomt intravenøst. Ny injeksjon kan gis så snart den smertestillende virkningen er opphørt, vanligvis etter 8 timer. Proppen må ikke gjennomhulles mer enn 20 ganger.

#### **4.10 Overdosering (symptomer, førstehjelp, antidoter), om nødvendig**

Toleransegrense ikke kjent.

#### **4.11 Tilbakeholdelsestid(er)**

Slakt – storfe og gris: 3 døgn  
Slakt – hest: 5 døgn

Melk – storfe: 2 døgn

## **5. FARMAKOLOGISKE EGENSKAPER**

Farmakoterapeutisk gruppe: Analgetika, ATCvet-kode: QN02B B02.

### **5.1 Farmakodynamiske egenskaper**

Metamizolnatrium er et antipyrinderivat med analgetisk, spasmolytisk og antireumatisk effekt. Man antar at metamizolnatriums virkning beror på en hemming av prostaglandinsyntesen via enzymet cyclooxygenase. Virkningstiden er kortvarig.

### **5.2 Farmakokinetiske opplysninger**

Halveringstid er ca. 5 timer.  
Utskillelse via nyrene.

## **6. FARMASØYTISKE OPPLYSNINGER**

### **6.1 Liste over hjelpestoffer**

Vann til injeksjonsvæsker, benzylalkohol.

### **6.2 Uforlikeligheter**

Ingen kjente.

### **6.3 Holdbarhet**

Holdbarhet for veterinærpreparatet i uåpnet salgspakning: 5 år.

Holdbarhet etter anbrudd av indre emballasje: 4 uker.

### **6.4 Oppbevaringsbetingelser**

Dette veterinærpreparatet krever ingen spesielle oppbevaringsbetingelser.

### **6.5 Indre emballasje, type og sammensetning**

50 ml og 100 ml klart glass hetteglass type II. Hetteglassene er lukket med en gummipropp og forseglet med en aluminiumshette.

Ikke alle pakningsstørrelser vil nødvendigvis bli markedsført.

### **6.6 Særlige forholdsregler for deponering av ubrukt veterinærpreparat eller av avfallsmaterialer fra bruken av slike preparater**

Ubrukt legemiddel, legemiddelrester og emballasje skal avhendes i overensstemmelse med nasjonale krav.

## **7. INNEHAVER AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSE**

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

## **8. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER(NUMRE)**

1717

## **9. DATO FOR FØRSTE MARKEDSFØRINGSTILLATELSE/SISTE FORNYELSE**

28. mai 1949/28. mai 2009

## **10. OPPDATERINGSDATO**

01.06.2011

**FORBUD MOT SALG, UTLIVERING OG/ELLER BRUK**

Ikke relevant.