

BIPACKSEDEL

1. Det veterinärmedicinska läkemedlets namn

Vetalgin vet. 500 mg/ml injektionsvätska, lösning

2. Sammansättning

Varje ml innehåller:

Aktiv substans:

Metamizolnatriummonohydrat 500 mg

Hjälpämnen:

Bensylalkohol (konserveringsmedel) 30 mg

Vattenliknande lösning.

3. Djurslag

Häst, nötkreatur, svin och hund.

4. Användningsområden

Häst, nötkreatur, svin:

Smärt- och kramptillstånd i glatt muskulatur, särskilt i mag-tarmkanalen såsom kolik och matstrupsförstoppning. Febertillstånd såsom allvarliga fall av mastit (juverinflammation) och MMA-syndrom (grisningsfeber), smärtsamma tillstånd i leder och muskulatur, nervinflammation, nervsmärta och tendovaginit (inflammation i senskidor).

Dessutom paralytisk myoglobinuri (korsförflamning) hos häst.

Hund:

Smärtsamma tillstånd i leder och muskulatur, nervinflammation, nervsmärta och tendovaginit (inflammation i senskidor).

5. Kontraindikationer

Använd inte till katter.

Använd inte subkutant (under huden), eftersom detta kan ge upphov till lokal irritation.

Använd inte till djur med störd hematopoes (blodbildning).

6. Särskilda varningar

Särskilda varningar:

Inga.

Särskilda försiktighetsåtgärder för säker användning hos det avsedda djurslaget:

Intravenös injektion är att föredra framför intramuskulär.

På grund av möjlig risk för chock bör läkemedlet injiceras långsamt intravenöst.

Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som ger läkemedlet till djur:
Ej relevant.

Dräktighet och digivning:

Inga kända risker vid behandling under dräktighet eller digivning.
Se även avsnitt "Karenstider" om karenstid för mjölk.

Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner:

Fenobarbital och andra barbiturater liksom glutetimid (kramplösande, sömn och rogivande medel) kan påskynda utsöndringen av metamizol.

Samtidig behandling med klorpromazin (medel vid vissa psykiska sjukdomstillstånd) kan resultera i allvarlig sänkning av kroppstemperaturen.

Överdoser:

Inga särskilda reaktioner från överdosering är kända.

Viktiga blandbarhetsproblem:

Inga kända.

7. Biverkningar

Häst, nötkreatur, svin och hund:

Mycket sällsynta (färre än 1 av 10 000 behandlade djur, enstaka rapporterade händelser inkluderade):	Anafylaxi (överkänslighetsreaktion)
---	-------------------------------------

Det är viktigt att rapportera biverkningar. Det möjliggör fortlöpande säkerhetsövervakning av ett läkemedel. Om du observerar biverkningar, även sådana som inte nämns i denna bipacksedel, eller om du tror att läkemedlet inte har fungerat, meddela i första hand din veterinär. Du kan också rapportera eventuella biverkningar till innehavaren av godkännande för försäljning eller dennes lokala företrädare genom att använda kontaktuppgifterna i slutet av denna bipacksedel, eller via ditt nationella rapporteringssystem:

Läkemedelsverket

Webbplats: www.lakemedelsverket.se

8. Dosering för varje djurslag, administreringssätt och administreringsväg(ar)

Intravenös användning (ges i ett blodkärl) till häst. Dosen kan vid behov upprepas med ca åtta timmars intervall.

Intravenös och/eller intramuskulär användning (ges i muskeln) till nötkreatur och svin som engångsdos.

Intravenös och/eller intramuskulär användning till hund.

Häst: 20–50 mg/kg intravenöst max 3 gånger med minst 8 timmars intervall.

Nötkreatur och svin: 20–50 mg/kg intravenöst/intramuskulärt som engångsdos.

Hund: 20–50 mg/kg intravenöst/intramuskulärt.

9. Råd om korrekt administrering

Inga.

10. Karenstider

Häst

Intravenös behandling som engångsdos med 20–50 mg/kg kroppsvikt:

Kött och slaktbiprodukter: 9 dygn

Intravenös behandling 2–3 gånger med 8 timmars intervall med en dos om högst 20–50 mg/kg kroppsvikt:

Kött och slaktbiprodukter: 21 dygn.

Nötkreatur

Intravenös eller intramuskulär behandling som engångsdos med 20–50 mg/kg kroppsvikt:

Kött och slaktbiprodukter: 21 dygn.

Mjölk: 4 dygn.

Svin

Intravenös eller intramuskulär behandling som engångsdos med 20–50 mg/kg kroppsvikt:

Kött och slaktbiprodukter: 15 dygn.

11. Särskilda förvaringsanvisningar

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Inga särskilda förvaringsanvisningar.

Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet på kartongen och etiketten efter Exp.

Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Hållbarhet i öppnad innerförpackning: Fyra veckor.

12. Särskilda anvisningar för destruktion

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall.

Använd retursystem för kassering av ej använt läkemedel eller avfall från läkemedelsanvändningen i enlighet med lokala bestämmelser. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

Fråga veterinär eller apotekspersonal hur man gör med läkemedel som inte längre används.

13. Klassificering av det veterinärmedicinska läkemedlet

Receptbelagt läkemedel.

14. Nummer på godkännande för försäljning och förpackningsstorlekar

1678

Injektionsflaskor av ofärgat typ II-glas om 50 ml, 100 ml och 5x100 ml. Injektionsflaskorna är förslutna med en gummipropp och förseglade med ett aluminiumlock.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

15. Datum då bipacksedeln senast ändrades

15/06/2026

Utförlig information om detta läkemedel finns i unionens produktdatabas (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktuppgifter

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare ansvarig för frisläppande av tillverkningssats:

Intervet International B.V.
Wim de Körverstraat 35
5830 AN Boxtmeer
Nederländerna

Lokal företrädare och kontaktuppgifter för att rapportera misstänkta biverkningar:

MSD Animal Health Sweden AB
Tel: +46 (0)8 522 216 60
Email: msdah.sweden@msd.com

För ytterligare upplysningar om detta läkemedel, kontakta den lokala företrädaren för innehavaren av godkännandet för försäljning.