

PYRALGIN BIOWET, 500 mg/ml, injekcinis tirpalas arkliams, galvijams, kiaulėms ir šunims

Autoriseret

- Metamizole sodium

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

PYRALGIN BIOWET, 500 mg/ml, injekcinis tirpalas arkliams, galvijams, kiaulėms ir šunims

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Hest

Kvæg

Svin

Hund

Administrationsvej:

Intravenøs anvendelse

Intramuskulær anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)
500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intravenøs anvendelse:

-

Hest

- Meat and offal. 12 dag

Arkliams, kurių audiniai bus naudojami žmonių maistui, vaistą galima švirkšti tik į veną

-

Kvæg

- Meat and offal. 12 dag

Intramuskulær anvendelse:

-

Hest

- Meat and offal. 12 dag

-

Kvæg

- Meat and offal. 12 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QN02BB02

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Lithuanian](#)

Kun tilgængelig på [Lithuanian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Biowet Pulawy Sp. z o.o.

Dato for markedsføringstilladelse:

20/10/2009

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Biowet Pulawy Sp. z o.o.

Ansvarlig myndighed:

State Food And Veterinary Service

Markedsføringstilladelsesnummer:

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

27/05/2026

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.