

# Injectio Pyralgini Biowet Puławy 500 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

Εξουσιοδοτημένο

- Metamizole sodium

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Ονομασία φαρμάκου:

Injectio Pyralgini Biowet Puławy 500 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε English

### Είδη ζώων:

Βοοειδή  
Άλογο  
Χοίρος  
Σκύλος

### Οδός χορήγησης:

Ενδοφλέβια χρήση  
Ενδομυϊκή χρήση

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε English  
500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

## **Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Ενέσιμο διάλυμα

---

## **Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

### **Ενδοφλέβια χρήση:**

- 

#### **Βοοειδή**

- Meat and offal. 12 Ημέρα
- Meat and offal. 20 Ημέρα
- Γάλα. 24 Ώρα

- 

#### **Άλογο**

- Meat and offal. 12 Ημέρα

- 

#### **Χοίρος**

- Meat and offal. 12 Ημέρα
- Meat and offal. 20 Ημέρα

- 

#### **Σκύλος**

### **Ενδομυϊκή χρήση:**

- 

#### **Βοοειδή**

- Meat and offal. 20 Ημέρα
- Γάλα. 24 Ώρα
- Meat and offal. 12 Ημέρα

- 

#### **Άλογο**

- Meat and offal. 12 Ημέρα

- 

#### **Χοίρος**

- Meat and offal. 12 Ημέρα

- Meat and offal. 20 Ημέρα

•

## Σκύλος

---

**Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QN02BB02

---

**Νομικό καθεστώς προμηθείας:**

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

**Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε [Polish](#)

Διατίθεται μόνο σε [Polish](#)

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

**Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:**

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Biowet Pulawy Sp. z o.o.

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

15/11/1995

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Biowet Pulawy Sp. z o.o.

---

**Αρμόδια αρχή:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Αριθμός έγκρισης:**

0201

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος έγκρισης:**

15/11/1995

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Επισήμανση

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Φύλλο οδηγιών χρήσης

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000057377>