

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

Autorizado

- Metamizole sodium

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

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

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Caballos

Bovino

Porcino

Perros

### **Vía de administración:**

Vía intravenosa

Vía intramuscular

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)  
500.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

### Forma farmacéutica:

Solución inyectable

---

### Tiempo de espera por vía de administración:

#### Vía intravenosa:

- 

##### **Caballos**

- Meat and offal. 12 Día

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

- 

##### **Bovino**

- Meat and offal. 12 Día

#### Vía intramuscular:

- 

##### **Caballos**

- Meat and offal. 12 Día

- 

##### **Bovino**

- Meat and offal. 12 Día

---

### código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QN02BB02

---

### Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Lituania

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Biowet Pulawy Sp. z o.o.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

20/10/2009

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Biowet Pulawy Sp. z o.o.

---

**Autoridad responsable:**

State Food And Veterinary Service

---

**Número de autorización:**

No se dispone de esta información para este medicamento.

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

2/11/2014

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.