

# BIOVETALGIN, 500 mg/ml, injecinis tirpalas galvijams, arkliams, kiaulėms ir šunims

Autorisé

- Metamizole sodium

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

BIOVETALGIN, 500 mg/ml, injecinis tirpalas galvijams, arkliams, kiaulėms ir šunims

### Substance(s) active(s):

Disponibile uniquement en Anglais

### Espèces cibles:

Bovins  
Cheval  
Porc  
Chien

### Voie d'administration:

Voie intramusculaire  
Voie intraveineuse

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais  
500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Voie intramusculaire:**

- 

**Bovins**

- Chair et peau. 12 day
- Lait. 2 day

- 

**Cheval**

- Chair et peau. 5 day

For horses, which are meant for human consumption, use the product only intravenously.

- 

**Porc**

- Chair et peau. 3 day

**Voie intraveineuse:**

- 

**Bovins**

- Chair et peau. 12 day
- Lait. 2 day

- 

**Cheval**

- Chair et peau. 5 day

- 

**Porc**

- Chair et peau. 3 day
-

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QN02BB02

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire à l'exception de certains conditionnements

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Lituanie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Lithuanian](#)

Disponible uniquement en [Lithuanian](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Biowet Drwalew Sp. z o.o.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

6/11/2010

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Drwalewskie Zaklady Przemyslu Bioweterynaryjnego S.A.

---

**Autorité responsable:**

State Food And Veterinary Service

---

**Numéro de l'autorisation:**

LT/2/10/1979/001-002

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

30/03/2026

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.