

# VEY PYRIN

Autorizzato

- Hyoscine butylbromide
- Metamizole sodium monohydrate

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

VEY PYRIN

---

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

### Specie di destinazione:

bovini

Cane

Cavallo

Suino

---

### Via di somministrazione:

Uso endovenoso

Uso intramuscolare

---

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

4.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English  
500.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Uso endovenoso:**

- 

**bovini**

- latte. 96 ora
- carni e frattaglie. 12 giorno

- 

**Cavallo**

- carni e frattaglie. 12 giorno
- latte. no withdrawal period

Not authorised for use in horses producing milk for human consumption.

**Uso intramuscolare:**

- 

**Suino**

- carni e frattaglie. 15 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QA03DB04

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Italia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Veyx Pharma GmbH

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

1/01/2022

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Veyx Pharma GmbH

Veyx-Pharma B.V.

---

**Autorità responsabile:**

Ministry Of Health

---

**Numero di autorizzazione:**

105360

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

7/06/2022

---

**Stato membro di riferimento:**

Germania

---

**Numero di procedura:**

DE/V/0323/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Bulgaria Croazia Cipro Repubblica Ceca Estonia Grecia Ungheria  
Irlanda Italia Lettonia Lituania Lussemburgo Malta Polonia Portogallo

Romania Slovacchia Spagna

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

italiano (PDF)

Pubblicato il: 17/10/2025

Scaricamento