

File downloaded on 2026-04-10

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it/600000061260>

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

italiano (PDF)

Pubblicato il: 17/10/2025

Scaricamento