

Pyralgivet, 500 mg/ml, roztwór do wstrzykiwań dla koni, bydła, świń i psów

Autorizzato

- Metamizole sodium

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Pyralgivet, 500 mg/ml, roztwór do wstrzykiwań dla koni, bydła, świń i psów

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cavallo
Suino
Cane
bovini

Via di somministrazione:

Uso endovenoso
Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

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:

•

Cavallo

- carni e frattaglie. 12 giorno

•

Suino

- carni e frattaglie. 12 giorno

•

bovini

- carni e frattaglie. 12 giorno

- latte. 4 giorno

Uso intramuscolare:

•

Cavallo

- carni e frattaglie. 12 giorno

•

Suino

- carni e frattaglie. 12 giorno

•

bovini

- carni e frattaglie. 12 giorno

- latte. 4 giorno

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

QN02BB02

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Polonia

Disponibile in:

Polonia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Polish](#)

Disponibile solo in [Polish](#)

Disponibile solo in [Polish](#)

Disponibile solo in [Polish](#)

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:

Przedsiębiorstwo Wielobranzowe Vet-Agro Sp. z o.o.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

15/02/2006

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Przedsiębiorstwo Wielobranzowe Vet-Agro Sp. z o.o.

Autorità responsabile:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numero di autorizzazione:

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

15/02/2006

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documenti

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.