**Source URL:** https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it/600000100237

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

Autorizzato

• Metamizole sodium

# Identificazione del prodotto

#### Denominazione del medicinale:

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

#### Sotsanza attiva:

Disponibile solo in English

#### Specie di destinazione:

Cavallo

bovini

Suino

Cane

#### Via di somministrazione:

Uso endovenoso

Uso intramuscolare

# Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in <a href="English">English</a> 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

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

bovini

- carni e frattaglie. 12 giorno

•

Suino

•

Cane

**Uso intramuscolare:** 

•

Cavallo

- carni e frattaglie. 12 giorno

•

bovini

- carni e frattaglie. 12 giorno

•

Suino

# Cane

# 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:

Lituania

#### **Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in Lithuanian

Disponibile solo in Lithuanian

### Ulteriori informazioni

# Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

# Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di uso veterinario consolidato (Articolo 13a della Direttiva  $N^{\circ}2001/82/CE$ )

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

Biowet Pulawy Sp. z o.o.

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

20/10/2009

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

Biowet Pulawy Sp. z o.o.

#### **Autorità responsabile:**

State Food And Veterinary Service

#### Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

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

2/11/2014

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

# Documenti

File combinato di tutti i documenti

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