

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

Geautoriseerd

- Metamizole sodium

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Paard
Varken
Hond
Rund

Toedieningsweg:

Intraveneus gebruik
Intramusculair gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)
500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Withdrawal period by route of administration:**Intraveneus gebruik:**

-

Paard

- Meat and offal. 12 day

-

Varken

- Meat and offal. 12 day

-

Hond

-

Rund

- Meat and offal. 12 day

- Milk. 4 day

Intramusculair gebruik:

-

Paard

- Meat and offal. 12 day

-

Varken

- Meat and offal. 12 day

-

Hond

-

Rund

- Meat and offal. 12 day

- Milk. 4 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QN02BB02

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Polen

Available in:

Polen

Package description:

Alleen beschikbaar in [Polish](#)

Alleen beschikbaar in [Polish](#)

Alleen beschikbaar in [Polish](#)

Alleen beschikbaar in [Polish](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

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

Marketing authorisation date:

15/02/2006

Productielocaties partijvrijgifte:

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

Verantwoordelijke instantie:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Toelatingsnummer:

1636

Wijzigingsdatum status toelating:

15/02/2006

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documents

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000057431>