

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

Dopuszczony

- Metamizole sodium

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

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

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie dożylnie

Podanie domięśniowe

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski

500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Roztwór do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:**Podanie dożylnie:**

-

Horse

- Meat and offal. 12 day

-

Pig

- Meat and offal. 12 day

-

Cattle

- Meat and offal. 12 day

- Milk. 4 day

Podanie domięśniowe:

-

Horse

- Meat and offal. 12 day

-

Pig

- Meat and offal. 12 day

•

Cattle

- Meat and offal. 12 day
- Milk. 4 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QN02BB02

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne w:

Poland

Opis opakowania:

Butelka plastikowa PET, PP, HDPE lub szklane o pojemności 20 ml, zamknięte korkiem gumowym i aluminiowym kapslem typu „flip off”, pakowane pojedynczo w pudełko tekturowe.

Butelka plastikowa PET, PP, HDPE lub szklane o pojemności 50 ml, zamknięte korkiem gumowym i aluminiowym kapslem typu „flip off”, pakowane pojedynczo w pudełko tekturowe.

Butelka plastikowa PET, PP, HDPE lub szklane o pojemności 100 ml, zamknięte korkiem gumowym i aluminiowym kapslem typu „flip off”, pakowane pojedynczo w pudełko tekturowe.

Butelka plastikowa PET, PP, HDPE lub szklane o pojemności 250 ml, zamknięte korkiem gumowym i aluminiowym kapslem typu „flip off”, pakowane pojedynczo w pudełko tekturowe.

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#)
[islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

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

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

15/02/2006

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

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

Organ odpowiedzialny:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numer pozwolenia:

1636

Data zmiany statusu pozwolenia:

15/02/2006

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

oznakowanie opakowań

Charakterystyka produktu leczniczego

Ulotka dla pacjenta