

# Injectio Pyralgini Biowet Puławy

## 500 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

Pooblašćeno

- Metamizole sodium

## Product identification

### Ime zdravila:

Injectio Pyralgini Biowet Puławy 500 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

---

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

---

### Ciljne živalske vrste:

govedo

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Pot uporabe:

intramuskularna uporaba

Intravenska uporaba

---

## Product details

### **Učinkovina / Jakost:**

Na voljo samo v [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Farmaceutska oblika:**

Raztopina za injiciranje

---

### **Withdrawal period by route of administration:**

#### **intramuskularna uporaba:**

- **govedo**

- Milk. 5 week

- **Dog**

- No data provided. no withdrawal period N/A

- **Pig**

- Meat and offal. 5 week

- **Horse**

- Meat and offal. 5 week

#### **Intravenska uporaba:**

- **govedo**

- Milk. 5 week

- **Dog**

- No data provided. no withdrawal period N/A

- **Pig**

- Meat and offal. 5 week

- **Horse**

- Meat and offal. 5 week

---

### **Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):**

QN02BB02

---

### **Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

**Status dovoljenja:**

Valid

---

**Authorised in:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis ovojnine:**

Na voljo samo v [Polish](#)

Na voljo samo v [Polish](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Biowet Pulawy Sp. z o.o.

---

**Marketing authorisation date:**

15/11/1995

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Biowet Pulawy Ltd.

---

**Pristojni organ:**

URPL

---

**Številka dovoljenja :**

0201

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja:**

15/11/1995

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Označevanje

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000057377>