

File downloaded on 2026-04-15

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sl/600000078413>

## Pyrinagil 100 %

Ima dovoljenje za promet

- Acetylsalicylic acid

### Informacije o zdravilu

**Ime zdravila:**

Pyrinagil 100 %

---

**Učinkovina:**

Na voljo samo v [English](#)

---

**Ciljne živalske vrste:**

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:**

Dajanje v krmno mešanico

---

### Podatki o zdravilu

**Učinkovina / Jakost:**

Na voljo samo v [English](#)  
1.00 gram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Farmaceutska oblika:**

Peroralni prašek

---

**Karenca glede na pot uporabe:**

**Dajanje v krmno mešanico:**

•

**Pig**

- Meat and offal. 1 day

---

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QN02BA01

---

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

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

**Status dovoljenja za promet z zdravilom:**

Valid

---

**Ima dovoljenje za promet v:**

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

---

**Na voljo v:**

Germany

---

**Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [German](#)

Na voljo samo v [German](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta dovoljenja:**

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:**

Veyx Pharma GmbH

---

**Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

23/10/2007

---

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

Veyx Pharma GmbH

---

**Pristojni organ:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

401029.00.00

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

10/07/2014

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

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

2401029-parde-20120319.pdf