

Spasmalgan compositum 500 mg/ml + 4 mg/ml Solution for injection for horses, cattle, pigs and dogs

Разрешен

- Hyoscine butylbromide
- Metamizole sodium monohydrate

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Spasmalgan compositum 500 mg/ml + 4 mg/ml Solution for injection for horses, cattle, pigs and dogs

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

куче

кон

свиня

Начин на приложение:

Интравенозно приложение

Интрамускулно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

4.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Интравенозно приложение:

-

говеда

- Milk. 96 hour

- Meat and offal. 12 day

-

кон

- Meat and offal. 12 day

- Milk. no withdrawal period

Not authorised for use in horses producing milk for human consumption.

Интрамускулно приложение:

-

свиня

- Meat and offal. 15 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QA03DB04

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски

Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски

Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски
Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Veyx Pharma GmbH

Дата на разрешение за търговия:

1/01/2022

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Veyx Pharma GmbH

Veyx-Pharma B.V.

Отговорен орган:

Ministry Of Health

Номер на разрешението за търговия:

105360

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

7/06/2022

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Литовски Холандски Португалски Румънски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.