

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

Registrováno

- Hyoscine butylbromide
- Metamizole sodium monohydrate

Identifikace přípravku

Název léčiva:

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

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Pes

Kůň

Prase

Cesta podání:

Intravenózní podání

Intramuskulární podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

4.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intravenózní podání:

-

Skot

- Mléko. 96 hour

- Maso. 12 day

-

Kůň

- Maso. 12 day

- Mléko. no withdrawal period

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

Intramuskulární podání:

-

Prase

- Maso. 15 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QA03DB04

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Malta

Dostupné v:

Malta

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Veyx Pharma GmbH

Datum registrace:

1/09/2021

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Veyx Pharma GmbH

Veyx-Pharma B.V.

Příslušný orgán:

Veterinary And Phytosanitary Regulation Department

Registrační číslo:

VMA107

Datum změny stavu registrace:

1/09/2021

Referenční členský stát:

Německo

Číslo procedury:

DE/V/0323/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Bulharsko Chorvatsko Kypr Česko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Řecko Maďarsko Irsko Itálie Lotyšsko Litva Lucembursko Malta Polsko

Portugalsko Rumunsko Slovensko Španelsko

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.