

# 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:**

Bulharsko

---

**Dostupné v:**

Bulharsko

---

**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:**

6/05/2020

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Veyx Pharma GmbH

Veyx-Pharma B.V.

---

**Příslušný orgán:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Registrační číslo:**

0022-2992

---

**Datum změny stavu registrace:**

6/05/2020

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Package Leaflet and Labelling

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

Combined File of all Documents

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

Souhrn údajů o přípravku

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