

# SYMPAGESIC 500 MG/ML + 4 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR HORSES, CATTLE, PIGS AND DOGS

Registrováno

- Metamizole sodium monohydrate
- Hyoscine butylbromide

## Identifikace přípravku

### Název léčiva:

SYMPAGESIC 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

Prase

Pes

Kůň

Kůň (klisna)

### Cesta podání:

Intramuskulární podání

## Údaje o přípravku

### Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)  
500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)  
4.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Léková forma:

Injekční roztok

---

### Ochranná lhůta podle cesty podání:

#### Intramuskulární podání:

- 

##### Skot

- Maso. 28 day
- Mléko. no withdrawal period

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption. Do not use in pregnant animals which are intended to produce milk for human consumption within 2 months of expected parturition.

- 

##### Prase

- Maso. 15 day

### Intravenózní podání:

- 

##### Skot

- Maso. 18 day
- Mléko. no withdrawal period

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption. Do not use in pregnant animals which are intended to produce milk for human consumption

within 2 months of expected parturition.

- 

**Prase**

- Maso. 15 day

- 

**Kůň**

- Maso. 15 day

- 

**Kůň (klisna)**

- Mléko. no withdrawal period

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption. Do not use in pregnant animals which are intended to produce milk for human consumption within 2 months of expected parturition.

---

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

QA03DB04

---

**Právní status výdeje:**

Na předpis

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Registrováno v:**

Nizozemsko

---

**Dostupné v:**

Nizozemsko

---

**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:**

Dechra Regulatory B.V.

---

**Datum registrace:**

29/04/2019

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Genera d.d.

---

**Příslušný orgán:**

Medicines Evaluation Board

---

**Registrační číslo:**

REG NL 123331

---

**Datum změny stavu registrace:**

11/04/2022

---

**Referenční členský stát:**

Francie

---

**Číslo procedury:**

FR/V/0354/001

---

**Dotčený členský stát:**

Belgie Bulharsko Chorvatsko Kypr Česko Dánsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)  
Finsko Německo Řecko Maďarsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)  
Irsko Itálie Lotyšsko Litva Lucembursko Nizozemsko Norsko Polsko  
Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko Španelsko Švédsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

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

eu-puar-frv0354001-mr-rpe500-en.pdf