

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

Sympagesic 500 mg/ml + 4 mg/ml injekšjonsvæske, oppløsning til hest, storfe, gris og hund

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Prase

Pes

Kůň

Kůň (klisna)

Cesta podání:

Intramuskulární podání

Intravenózní 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:
Norsko

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:

15/09/2019

Výrobní místa s propouštěním šarží:

GENERA d.d.

Příslušný orgán:

Norwegian Medical Products Agency

Registrační číslo:

18-12326

Datum změny stavu registrace:

15/09/2019

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

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

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