

Spasmovetsan-S

Autoriseret

- STRYCHNOS NUX-VOMICA D2
- CITRULLUS COLOCYNTHIS D2
- CHELIDONIUM MAJUS D2

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Spasmovetsan-S

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Får

Ged

Hund

Svin

Kat

Kvæg

Hest

Administrationsvej:

Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

50.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

50.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

50.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Subkutan anvendelse:

•

Får

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 dag

•

Ged

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 dag

•

Svin

- Meat and offal. 0 dag

•

Kvæg

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 dag

•

Hest

- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 dag

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Dr. Assmann Veterinaerspezialitaeten GmbH

Dato for markedsføringstilladelse:

4/10/2005

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Biokanol Pharma GmbH

Ansvarlig myndighed:

Markedsføringstilladelsesnummer:

6402744.00.00

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

4/10/2005

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.