

Spasmalgan compositum 500

mg/ml + 4 mg/ml

Injektionslösung Pferde, Rinder,
Schweine, Hunde

Zugelassen

- Hyoscine butylbromide
- Metamizole sodium monohydrate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Spasmalgan compositum 500 mg/ml + 4 mg/ml Injektionslösung Pferde, Rinder, Schweine, Hunde

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Hund

Pferd

Schwein

Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

4.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intravenöse Anwendung:

-

Rind

- Milch. 96 Stunde

- Fleisch und Innereien. 12 Tag

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 12 Tag

- Milch. no withdrawal period

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

intramuskuläre Anwendung:

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 15 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QA03DB04

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Verfügbar in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch
isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Veyx Pharma GmbH

Zulassungsdatum:

11/05/2020

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Veyx Pharma GmbH

Veyx-Pharma B.V.

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

402657.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

11/05/2020

Referenzmitgliedstaat:

Deutschland

Verfahrensnummer:

DE/V/0323/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Bulgarien Kroatien Zypern Tschechische Republik Estland
Griechenland Ungarn Irland Italien Lettland Litauen Luxemburg Malta Polen
Portugal Rumaenien Slowakei Spanien

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 4/12/2025

Herunterladen