

# Spasmalgan compositum 500 mg/ml + 4 mg/ml Solution for injection for horses, cattle, pigs and dogs

Zugelassen

- Hyoscine butylbromide
- Metamizole sodium monohydrate

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Spasmalgan compositum 500 mg/ml + 4 mg/ml Solution for injection for horses, cattle, pigs and dogs

---

### **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:**

Slowakei

---

**Verfügbar in:**

Slowakei

---

**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:**

7/08/2020

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Veyx Pharma GmbH

Veyx-Pharma B.V.

---

**Zuständige Behörde:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Zulassungsnummer:**

96/024/DC/20-S

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

10/10/2022

---

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

## Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.