

Sympagesic 500 mg/ml + 4 mg/ml solution for injection for horses, cattle, pigs and dogs

Zugelassen

- Metamizole sodium monohydrate
- Hyoscine butylbromide

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Sympagesic 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

Schwein

Hund

Pferd

Stute

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

intravenöse Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

4.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 28 Tag

- Milch. 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.

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 15 Tag

intravenöse Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 18 Tag

- Milch. 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.

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 15 Tag

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 15 Tag

-

Stute

- Milch. 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.

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

QA03DB04

Abgaberegung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Irland

Verfügbar in:

Irland

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:

Dechra Regulatory B.V.

Zulassungsdatum:

26/06/2019

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Genera d.d.

Zuständige Behörde:

Health Products Regulatory Authority

Zulassungsnummer:

VPA22622/033/001

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

26/06/2019

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

FR/V/0354/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Belgien Bulgarien Kroatien Zypern Tschechische Republik Dänemark Estland
Finnland Deutschland Griechenland Ungarn Island Irland Italien Lettland
Litauen Luxemburg Niederlande Norwegen Polen Portugal Rumaenien
Slowakei Slowenien Spanien Schweden

Verfügbar nur in [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [schwedisch](#)
[isländisch](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
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.

[eu-puar-frv0354001-mr-rpe500-en.pdf](#)