

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

Autorizado

- Hyoscine butylbromide
- Metamizole sodium monohydrate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Perros

Caballos

Porcino

Vía de administración:

Vía intravenosa

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
4.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
500.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intravenosa:

-

Bovino

- Milk. 96 Hora(s)
- Meat and offal. 12 Día

-

Caballos

- Meat and offal. 12 Día
- Milk. no withdrawal period

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

Vía intramuscular:

-

Porcino

- Meat and offal. 15 Día
-

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QA03DB04

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Rumania; Rumanía

Disponible en:

Rumania; Rumanía

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Veyx Pharma GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

7/10/2020

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Veyx Pharma GmbH

Veyx-Pharma B.V.

Autoridad responsable:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número de autorización:

250136

Fecha de modificación del estado de la autorización:

14/10/2025

Estado miembro de referencia:

Alemania

Número de procedimiento:

DE/V/0323/001

Estados miembros afectados:

Austria Bulgaria Croacia Chipre República Checa Estonia Grecia Hungría
Irlanda Italia Letonia Lituania Luxemburgo Malta Polonia Portugal
Rumania; Rumanía Eslovaquia España

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.