

# 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:**

Italia

---

**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:**

1/01/2022

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Veyx Pharma GmbH

Veyx-Pharma B.V.

---

**Autoridad responsable:**

Ministry Of Health

---

**Número de autorización:**

105360

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

7/06/2022

---

**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](http://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.