

Spasium comp. 500 mg/ml + 4 mg/ml solution for injection

Autorizado

- Hyoscine butylbromide
- Metamizole sodium monohydrate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Spasium comp. 500 mg/ml + 4 mg/ml solution for injection

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

- Meat and offal. 12 Día

- Milk. 4 Día

-

Caballos

- Meat and offal. 12 Día

- Milk. no withdrawal period

Not authorised for use in mares 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:

Suecia

Disponible en:

Suecia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Swedish](#)

Disponible únicamente en [Swedish](#)

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:

Vetviva Richter GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

12/11/2015

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Vetviva Richter GmbH

Autoridad responsable:

Swedish Medical Products Agency

Número de autorización:

51500

Fecha de modificación del estado de la autorización:

12/11/2015

Estado miembro de referencia:

Alemania

Número de procedimiento:

DE/V/0159/001

Estados miembros afectados:

Austria Bulgaria Croacia República Checa Dinamarca Estonia Finlandia
Grecia Hungría Islandia Irlanda Italia Letonia Lituania Noruega Polonia
Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia Eslovenia España Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documentos

Prospecto

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Etiquetado

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

Combined File of all Documents

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

2402115-paren-20221212.pdf