

ESPASMODIAN 500 mg/ml + 4 mg/ml SOLUCIÓN INYECTABLE

Autorizado

- Metamizole sodium monohydrate
- Hyoscine butylbromide

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

ESPASMODIAN 500 mg/ml + 4 mg/ml SOLUCIÓN INYECTABLE

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Caballos

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía intravenosa

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

500.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

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

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Bovino

- Meat and offal. 28 Día

-

Bovino

- Milk. 2 Día

Vía intravenosa:

-

Bovino

- Meat and offal. 28 Día

-

Caballos

- Meat and offal. 28 Día

-

Bovino

- Milk. 2 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:

España

Disponible en:

España

Descripción del formato:

Caja con 1 vial de 100 ml

Caja con 1 vial de 50 ml

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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Super's Diana S.L.

Fecha de autorización de comercialización:

25/06/1981

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Super's Diana S.L.

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

2889 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

11/09/2013

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado