

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

Volitatud

- Hyoscine butylbromide
- Metamizole sodium monohydrate

## Ravimi identifitseerimine

### Ravimi nimetus:

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

### Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

### Loomaliigid:

veis

koer

hobune

sig

### Manustamisviis:

Intravenoosne

Intramuskulaarne

## Ravimiandmed

### Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) English  
4.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Termini tõlkekeel(ed) English  
500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Ravimvorm:**

Süstelahus

---

**Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:**

**Intravenoosne:**

•

**veis**

- liha ja söödavad koed. 12 day
- piim. 4 day

•

**hobune**

- liha ja söödavad koed. 12 day
- piim. no withdrawal period

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

**Intramuskulaarne:**

•

**sig**

- liha ja söödavad koed. 15 day
- 

**Veterinaarravimite anotoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:**

QA03DB04

---

**Ravimi kuuluvus:**

Retseptiravim - veterinaarravim

---

**Müügiloa staatus:**

Valid

---

**Müügiluba riikides:**

Saksamaa

---

**Saadaval:**

Saksamaa

---

**Pakendi kirjeldus:**

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

---

## Lisateave

**Loa liik:**

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Ravimi müügiloa õiguslik alus:**

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Müügiloa hoidja:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Müügiloa kuupäev:**

22/07/2015

---

**Partii vabastamise tootmiskohad:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Vastutav asutus:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Müügiloa number:**

402115.00.00

---

**Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:**

14/07/2020

---

**Viiteliikmesriik:**

Saksamaa

---

**Müügiloamenetluse number:**

DE/V/0159/001

---

**Asjaomased liikmesriigid:**

Austria Bulgaaria Horvaatia Tšehhi Taani Eesti Soome Kreeka Ungari  
Island Iirimaa Itaalia Läti Leedu Norra Poola Portugal Rumeenia Slovakkia  
Sloveenia Hispaania Rootsi Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumendid

Combined File of all Documents

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

2402115-paren-20221212.pdf