

# Sympagesic, 500 mg/ml + 4 mg/ml süstelahus hobustele, veistele, sigadele ja koertele

Volitatud

- Metamizole sodium monohydrate
- Hyoscine butylbromide

## Ravimi identifitseerimine

### Ravimi nimetus:

SYMPAGESIC 500 MG/ML + 4 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR HORSES, CATTLE, PIGS AND DOGS

Sympagesic, 500 mg/ml + 4 mg/ml süstelahus hobustele, veistele, sigadele ja koertele

### Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

### Loomaliigid:

veis

sig

koer

hobune

hobune (mära)

### Manustamisviis:

Intramuskulaarne

## Ravimiandmed

### Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) English

500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Termini tõlkekeel(ed) English

4.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Ravimvorm:

Süstelahus

---

### Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:

#### Intramuskulaarne:

- 

##### veis

- liha ja söödavad koed. 28 day
- piim. no withdrawal period

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption. Do not use in pregnant animals which are intended to produce milk for human consumption within 2 months of expected parturition.

- 

##### sig

- liha ja söödavad koed. 15 day

### Intravenoosne:

- 

##### veis

- liha ja söödavad koed. 18 day
- piim. no withdrawal period

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption. Do not use in pregnant animals which are intended to produce milk for human consumption

within 2 months of expected parturition.

- 

**sigä**

- liha ja söödavad koed. 15 day

- 

**hobune**

- liha ja söödavad koed. 15 day

- 

**hobune (mära)**

- piim. no withdrawal period

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption. Do not use in pregnant animals which are intended to produce milk for human consumption within 2 months of expected parturition.

---

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

QA03DB04

---

**Ravimi kuuluvus:**

Retseptiravim - veterinaarravim

---

**Müügiloo staatus:**

Valid

---

**Müügiluba riikides:**

Eesti

---

**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:**

Dechra Regulatory B.V.

---

**Müügiloa kuupäev:**

5/06/2019

---

**Partii vabastamise tootmiskohad:**

Genera d.d.

---

**Vastutav asutus:**

State Agency Of Medicines

---

**Müügiloa number:**

2180

---

**Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:**

5/06/2019

---

**Viiteliikmesriik:**

Prantsusmaa

---

**Müügiloomenetluse number:**

FR/V/0354/001

---

**Asjaomased liikmesriigid:**

Belgia Bulgaaria Horvaatia Küpros Tšehhi Taani Eesti Soome Saksamaa  
Kreeka Ungari Island Iirimaa Itaalia Läti Leedu Luksemburg Holland 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

Ravimi omaduste kokkuvõte