

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

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

### Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

### Loomaliigid:

veis

sig

koer

hobune

hobune (mära)

### Manustamisviis:

Intramuskulaarne

Intravenoosne

---

## 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:**

Soome

---

**Saadaval:**

Soome

---

**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:**

30/08/2020

---

**Partii vabastamise tootmiskohad:**

Genera d.d.

---

**Vastutav asutus:**

Finnish Medicines Agency

---

**Müügiloa number:**

36145

---

**Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:**

30/08/2020

---

**Viiteliikmesriik:**

Prantsusmaa

---

**Müügiloamenetluse 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

Combined File of all Documents

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

eu-puar-frv0354001-mr-rpe500-en.pdf