

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 anotoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

QA03DB04

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Kreeka

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:

10/06/2019

Partii vabastamise tootmiskohad:

Genera d.d.

Vastutav asutus:

National Organization For Medicines

Müügiloa number:

19584/21-02-2025/K-0236101

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

20/02/2025

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

Dokumendid

Ravimi omaduste kokkuvõte

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

Pakendi infoleht

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

Combined File of all Documents

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

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