

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

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:

Itaalia

Saadaval:

Itaalia

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:

25/06/2019

Partii vabastamise tootmiskohad:

Genera d.d.

Vastutav asutus:

Ministry Of Health

Müügiloa number:

105271

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

25/06/2019

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

Combined File of all Documents

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

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