

# Sympagesic 500 mg/ml / 4 mg/ml injektioneste, liuos

Myönnetty

- Metamizole sodium monohydrate
- Hyoscine butylbromide

## Valmisteen perustiedot

### Lääkkeen nimi:

Sympagesic 500 mg/ml / 4 mg/ml injektioneste, liuos

### Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

### Kohde-eläinlajit:

Nauta

Sika

Koira

Hevonen

Hevonen (tamma)

### Antoreitti:

Lihakseen

Laskimoon

## Valmistetiedot

### **Vaikuttava aine ja vahvuus:**

Saatavissa vain kielillä English  
500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä English  
4.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Lääkemuoto:**

Injektioneste, liuos

---

### **Varoaika antoreiteittäin:**

#### **Lihakseen:**

- 

##### **Nauta**

- Meat and offal. 28 day
- Milk. 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.

- 

##### **Sika**

- Meat and offal. 15 day

### **Laskimoon:**

- 

##### **Nauta**

- Meat and offal. 18 day
- Milk. 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.

- 

**Sika**

- Meat and offal. 15 day

- 

**Hevonen**

- Meat and offal. 15 day

- 

**Hevonen (tamma)**

- Milk. 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.

---

**Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:**

QA03DB04

---

**Reseptistatus:**

Eläinlääkemääräys

---

**Myyntiluvan tila:**

Myönnetty

---

**Myönnetty:**

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Saatavilla:**

Finland

---

**Pakkauksen kuvaus:**

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

---

## Lisätiedot

**Luvan tyyppi:**

Marketing Authorisation

---

**Myyntiluvan laillinen peruste:**

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Myyntiluvan haltija:**

Dechra Regulatory B.V.

---

**Myyntiluvan myöntämispäivä:**

30/08/2020

---

**Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:**

Genera d.d.

---

**Vastaava viranomainen:**

Finnish Medicines Agency

---

**Myyntilupnumero:**

36145

---

**Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:**

30/08/2020

---

**Viitejäsenvaltio:**

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Prosessinnumero:**

FR/V/0354/001

---

**Asianomaiset jäsenvaltiot:**

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)



Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#)  
[Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavissa vain kielillä [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Ilmoitukset epäilyistä haittavaikutuksista: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Asiakirjat

Combined File of all Documents

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (@Language). Löydät sen toisella kielellä alta.

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