

Spasmium comp. 500 mg/ml + 4 mg/ml solution for injection

Autorisé

- Hyoscine butylbromide
- Metamizole sodium monohydrate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Spasmium comp. 500 mg/ml + 4 mg/ml solution for injection

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Chien

Cheval

Porc

Voie d'administration:

Voie intraveineuse

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

4.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intraveineuse:

-

Bovins

- Viande et abats. 12 day

- Lait. 4 day

-

Cheval

- Viande et abats. 12 day

- Lait. no withdrawal period

Not authorised for use in mares producing milk for human consumption.

Voie intramusculaire:

-

Porc

- Viande et abats. 15 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QA03DB04

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Allemagne

Disponible en:

Allemagne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Vetviva Richter GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

22/07/2015

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Vetviva Richter GmbH

Autorité responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numéro de l'autorisation:

402115.00.00

Date de modification du statut de l'autorisation:

14/07/2020

État membre de référence:

Allemagne

Numéro de procédure:

DE/V/0159/001

États membres concernés:

Autriche Bulgarie Croatie Tchéquie Danemark Estonie Finlande Grèce
Hongrie Islande Irlande Italie Lettonie Lituanie Norvège Pologne Portugal
Roumanie Slovaquie Slovénie Espagne Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

2402115-paren-20221212.pdf