

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

Spasmium vet. 500 mg/ml + 4 mg/ml Injektionsvätska, lösning

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:

Suède

Disponible en:

Suède

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Swedish

Disponible uniquement en Swedish

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:

12/11/2015

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

Richter Pharma AG

Richter Pharma AG

Autorité responsable:

Swedish Medical Products Agency

Numéro de l'autorisation:

51500

Date de modification du statut de l'autorisation:

12/11/2015

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

Documents

Notice

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

Résumé des caractéristiques du produit

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

Etiquetage

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

Fichier combinant tous les documents

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