

# Spasium comp. 500 mg/ml + 4 mg/ml solution for injection

Autorisé

- Hyoscine butylbromide
- Metamizole sodium monohydrate

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

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

Spasium 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](http://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.