

# Spasmalgan compositum 500 mg/ml + 4 mg/ml Solution for injection for horses, cattle, pigs and dogs

Autorisé

- Hyoscine butylbromide
- Metamizole sodium monohydrate

## Identification du produit

### **Dénomination du médicament:**

Spasmalgan compositum 500 mg/ml + 4 mg/ml Solution for injection for horses, cattle, pigs and dogs

### **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**

- Lait. 96 hour

- Viande et abats. 12 day

- 

##### **Cheval**

- Viande et abats. 12 day

- Lait. no withdrawal period

Not authorised for use in horses 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:**

Bulgarie

---

**Disponible en:**

Bulgarie

---

**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:**

Veyx Pharma GmbH

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

6/05/2020

---

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

Veyx Pharma GmbH

Veyx-Pharma B.V.

---

**Autorité responsable:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Numéro de l'autorisation:**

0022-2992

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

6/05/2020

---

**État membre de référence:**

Allemagne

---

**Numéro de procédure:**

DE/V/0323/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Bulgarie Croatie Chypre Tchéquie Estonie Grèce Hongrie Irlande  
Italie Lettonie Lituanie Luxembourg Malte Pologne Portugal Roumanie  
Slovaquie Espagne

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Notice du conditionnement et étiquetage

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.

Résumé des caractéristiques du produit

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