

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

Spasmalgan compositum, 500 mg/ml + 4 mg/ml süstelahu hobustele, veistele, sigadele ja koertele

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:

Estonie

Disponible en:

Estonie

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:

28/05/2020

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

Veyx Pharma GmbH

Veyx-Pharma B.V.

Autorité responsable:

State Agency Of Medicines

Numéro de l'autorisation:

2239

Date de modification du statut de l'autorisation:

28/05/2020

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

Documents

Fichier combinant tous les documents

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