

# ESPASMODIAN 500 mg/ml + 4 mg/ml SOLUCIÓN INYECTABLE

Engedélyezett

- Metamizole sodium monohydrate
- Hyoscine butylbromide

## Termék azonosítása

### **Készítmény neve:**

ESPASMODIAN 500 mg/ml + 4 mg/ml SOLUCIÓN INYECTABLE

### **Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

### **Célállat faj:**

szarvasmarha

ló

### **Alkalmazás módja:**

Intramuscularis alkalmazás

Intravénás alkalmazás

## Termékjellemzők

### **Hatóanyag / Hatáserősség:**

Csak itt érhető el [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)  
4.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Gyógyszerforma:**

Oldatos injekció

---

**Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:**

**Intramuscularis alkalmazás:**

- 

**szarvasmarha**

- Meat and offal. 28 day

- 

**szarvasmarha**

- Milk. 2 day

**Intravénás alkalmazás:**

- 

**szarvasmarha**

- Meat and offal. 28 day

- 

**ló**

- Meat and offal. 28 day

- 

**szarvasmarha**

- Milk. 2 day

---

**Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:**

QA03DB04

---

**Rendelhetőség:**

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#)  
[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Engedélyezési státusz:**

Valid

---

**Engedélyezett -ben:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Elérhető:**

Spain

---

**Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [Spanish](#)

Csak itt érhető el [Spanish](#)

---

## További információ

**Jogosultsági típus:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Készítmény engedélyezésének jogalapja:**

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Super's Diana S.L.

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

25/06/1981

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Super's Diana S.L.

---

**Felelős hatóság:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Engedély száma:**

2889 ESP

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

11/09/2013

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

### Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

### Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

### Címkeszöveg

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.