

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

Heimilað

- Hyoscine butylbromide
- Metamizole sodium monohydrate

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

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

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

### Marktegund:

Nautgripir

Hundur

Hestur

Svín

### Leið stjórnslu:

Til notkunar í bláæð

Til notkunar í vöðva

## Upplýsingar um lyf

### Virkt efni og styrkur:

Aðeins fánlegt í enska  
4.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fánlegt í enska  
500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Lyfjaform:**

Stungulyf, lausn

---

**Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**

**Til notkunar í bláæð:**

- 

**Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. 12 dagar
- Mjólk. 4 dagar

- 

**Hestur**

- Kjöt og innmatur. 12 dagar
- Mjólk. no withdrawal period

Not authorised for use in mares producing milk for human consumption.

**Til notkunar í vöðva:**

- 

**Svín**

- Kjöt og innmatur. 15 dagar
- 

**ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):**

QA03DB04

---

**Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýralyf

---

**Staða leyfis:**

Gilt

---

**Heimilað í:**

Svíþjóð

---

**Fáanlegt í:**

Svíþjóð

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fáanlegt í sænska

Aðeins fáanlegt í sænska

---

## Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fáanlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

---

**Markaðsleyfishafi:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

12/11/2015

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

51500

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

12/11/2015

---

**Umsjónarland (RMS):**

Þýskaland

---

**Ferilsnúmer:**

DE/V/0159/001

---

**Páttökulönd (CMS):**

Austurríki Búlgaría Króatía Tékkland Danmörk Eistland Finnland Grikkland Ungverjaland Ísland Írland Ítalía Lettland Litáen Noregur Pólland Portúgal Rúmenía Slóvakía Slóvenía Spánn Svíþjóð Bretland (Norður-Írland)

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

### Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

### Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

### Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

2402115-paren-20221212.pdf