

SPASMOLAX 20 mg/ml soluzione
iniettabile per equini, bovini, ovini
e suini e per equidi non destinati
alla produzione di alimenti per il
consumo umano (NDPA)

Viðurkennt

- Hyoscine butylbromide

Product identification

Heiti lyfs:

SPASMOLAX 20 mg/ml soluzione iniettabile per equini, bovini, ovini e suini e per equidi non destinati alla produzione di alimenti per il consumo umano (NDPA)

Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Dýrategundir:

Nautgripir

Sauðkind

Svín

Hestur

Íkomuleið:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar í bláæð

Product details

Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í [English](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Withdrawal period by route of administration:

Til notkunar í vöðva:

- **Nautgripir**

- Mjólk. 12 klukkustundir
- Kjöt og innmatur. 2 dagar

- **Sauðkind**

- Mjólk. 12 klukkustundir
- Kjöt og innmatur. 18 dagar

- **Svín**

- Kjöt og innmatur. 9 dagar

- **Hestur**

- Kjöt og innmatur. 3 dagar
- Mjólk. 12 klukkustundir

Til notkunar í bláæð:

- **Nautgripir**

- Mjólk. 12 klukkustundir
- Kjöt og innmatur. 2 dagar

- **Sauðkind**

- Mjólk. 12 klukkustundir
- Kjöt og innmatur. 18 dagar

- **Svín**

- Kjöt og innmatur. 9 dagar

- **Hestur**

- Kjöt og innmatur. 3 dagar
- Mjólk. 12 klukkustundir

ATC flokkun (dýralyf):

QA03BB01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða markaðsleyfis:

Gilt

Authorised in:

Ítalía

Áletrun:

Aðeins í boði í [Italian](#)

Aðeins í boði í [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:

Aðeins í boði í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

30/09/2013

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

Fatro S.p.A.

Ábyrgt yfirvald:

Ministry Of Health

Markaðsleyfisnúmer:

Þessar upplýsingar eru ekki tiltækar fyrir þessa vöru.

Dagsetning leyfisbreytingar:

30/09/2013

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000093742>