

# SYMPAGESIC 500 MG/ML + 4 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR HORSES, CATTLE, PIGS AND DOGS

Heimilað

- Metamizole sodium monohydrate
- Hyoscine butylbromide

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

SYMPAGESIC 500 MG/ML + 4 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR HORSES, CATTLE, PIGS AND DOGS

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

### Marktegund:

Nautgripir

Svín

Hundur

Hestur

Hestur (meri)

### Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

## Upplýsingar um lyf

### **Virkt efni og styrkur:**

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

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

---

### **Lyfjaform:**

Stungulyf, lausn

---

### **Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**

#### **Til notkunar í vöðva:**

- 

#### **Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. 28 dagar
- Mjólk. no withdrawal period

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption. Do not use in pregnant animals which are intended to produce milk for human consumption within 2 months of expected parturition.

- 

#### **Svín**

- Kjöt og innmatur. 15 dagar

#### **Til notkunar í bláæð:**

- 

#### **Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. 18 dagar
- Mjólk. no withdrawal period

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption. Do not use in pregnant animals which are intended to produce milk for human consumption

within 2 months of expected parturition.

- 

**Svín**

- Kjöt og innmatur. 15 dagar

- 

**Hestur**

- Kjöt og innmatur. 15 dagar

- 

**Hestur (meri)**

- Mjólk. no withdrawal period

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption. Do not use in pregnant animals which are intended to produce milk for human consumption within 2 months of expected parturition.

---

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

QA03DB04

---

**Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýralyf

---

**Staða leyfis:**

Gilt

---

**Heimilað í:**

Danmörk

---

**Fáanlegt í:**

Danmörk

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fáanlegt í enska

Aðeins fáanlegt í enska

---

# Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fánlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

---

**Markaðsleyfishafi:**

Dechra Regulatory B.V.

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

3/05/2019

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Genera d.d.

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Danish Medicines Agency

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

61295

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

3/05/2019

---

**Umsjónarland (RMS):**

Frakkland

---

**Ferilsnúmer:**

FR/V/0354/001

---

**Þátttökulönd (CMS):**

Belgía Búlgaría Króatía Kýpur Tékkland Danmörk Eistland Finnland  
Þýskaland Grikkland Ungverjaland Ísland Írland Ítalía Lettland Litáen  
Lúxemborg Holland 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

Samantekt á eiginleikum lyfs

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

Combined File of all Documents

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

eu-puar-frv0354001-mr-rpe500-en.pdf