

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

Autorizzato

- Hyoscine butylbromide
- Metamizole sodium monohydrate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Cane

Cavallo

Suino

Via di somministrazione:

Uso endovenoso

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

4.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

500.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso endovenoso:

-

bovini

- carni e frattaglie. 12 giorno

- latte. 4 giorno

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 12 giorno

- latte. no withdrawal period

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

Uso intramuscolare:

-

Suino

- carni e frattaglie. 15 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QA03DB04

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Estonia

Disponibile in:

Estonia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Vetviva Richter GmbH

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

8/09/2015

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Vetviva Richter GmbH

Autorità responsabile:

State Agency Of Medicines

Numero di autorizzazione:

1932

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

8/09/2015

Stato membro di riferimento:

Germania

Numero di procedura:

DE/V/0159/001

Stati membri interessati:

Austria Bulgaria Croazia Repubblica Ceca Danimarca Estonia Finlandia
Grecia Ungheria Islanda Irlanda Italia Lettonia Lituania Norvegia Polonia
Portogallo Romania Slovacchia Slovenia Spagna Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

2402115-paren-20221212.pdf