

# 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:**

Finlandia

---

**Disponibile in:**

Finlandia

---

**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:**

15/07/2015

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Autorità responsabile:**

Finnish Medicines Agency

---

**Numero di autorizzazione:**

32435

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

15/07/2015

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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

File combinato di tutti i documenti

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

2402115-paren-20221212.pdf