

# Spasmalgan compositum 500 mg/ml + 4 mg/ml Solution for injection for horses, cattle, pigs and dogs

Autorizzato

- Hyoscine butylbromide
- Metamizole sodium monohydrate

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

Spasmalgan compositum 500 mg/ml + 4 mg/ml Solution for injection for horses, cattle, pigs and dogs

### **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**

- latte. 96 ora

- carni e frattaglie. 12 giorno

- 

#### **Cavallo**

- carni e frattaglie. 12 giorno

- latte. no withdrawal period

Not authorised for use in horses 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:**

Slovacchia

---

**Disponibile in:**

Slovacchia

---

**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:**

Veyx Pharma GmbH

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

7/08/2020

---

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

Veyx Pharma GmbH

Veyx-Pharma B.V.

---

**Autorità responsabile:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Numero di autorizzazione:**

96/024/DC/20-S

---

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

10/10/2022

---

**Stato membro di riferimento:**

Germania

---

**Numero di procedura:**

DE/V/0323/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Bulgaria Croazia Cipro Repubblica Ceca Estonia Grecia Ungheria  
Irlanda Italia Lettonia Lituania Lussemburgo Malta Polonia Portogallo  
Romania Slovacchia Spagna

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

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