

SYMPAGESIC

Autorizzato

- Metamizole sodium monohydrate
- Hyoscine butylbromide

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

SYMPAGESIC

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Suino

Cane

Cavallo

Cavallo (cavalla)

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso endovenoso

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

500.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

4.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

•

bovini

- carni e frattaglie. 28 giorno
- latte. 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.

•

Suino

- carni e frattaglie. 15 giorno

Uso endovenoso:

•

bovini

- carni e frattaglie. 18 giorno
- latte. 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.

•

Suino

- carni e frattaglie. 15 giorno

•

Cavallo

- carni e frattaglie. 15 giorno

•

Cavallo (cavalla)

- latte. 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.

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:

Italia

Disponibile in:

Italia

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:

Dechra Regulatory B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

25/06/2019

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Genera d.d.

Autorità responsabile:

Ministry Of Health

Numero di autorizzazione:

105271

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

25/06/2019

Stato membro di riferimento:

Francia

Numero di procedura:

FR/V/0354/001

Stati membri interessati:

Belgio Bulgaria Croazia Cipro Repubblica Ceca Danimarca Estonia Finlandia
Germania Grecia Ungheria Islanda Irlanda Italia Lettonia Lituania
Lussemburgo Paesi Bassi 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

File combinato di tutti i documenti

italiano (PDF)

Publicato il: 3/06/2022

Scaricamento

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