

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:

Polonia

Disponibile in:

Polonia

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:

5/12/2016

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Vetviva Richter GmbH

Autorità responsabile:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numero di autorizzazione:

2599

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

5/12/2016

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

File combinato di tutti i documenti

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

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

2402115-paren-20221212.pdf