

Wortlaut der für das Behältnis vorgesehenen Angaben (10 ml)

1. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS

Spasmalgan compositum 500 mg/ml + 4 mg/ml
Injektionslösung für Pferde, Rinder, Schweine und Hunde
Metamizol-Natrium-Monohydrat, N-Butylscopolaminiumbromid

2. WIRKSTOFF(E) NACH ART UND MENGE

Metamizol-Natrium-Monohydrat 500,00 mg/ml
(entsprechend 443,00 mg/ml Metamizol)
N-Butylscopolaminiumbromid 4,00 mg/ml
(entsprechend 2,76 mg/ml Scopolamin)

3. INHALT NACH GEWICHT, VOLUMEN ODER STÜCKZAHL

10 ml

4. ART(EN) DER ANWENDUNG

i.m. (Schweine, Hunde), i.v. (Rinder, Pferde, Hunde)

5. WARTEZEIT(EN)

Wartezeit:

Pferd, Rind (i.v.):	essbare Gewebe	12 Tage
Rind (i.v.):	Milch	96 Stunden
Schwein (i.m.):	essbare Gewebe	15 Tage

Nicht bei Stuten anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

6. CHARGENBEZEICHNUNG

Ch.-B.:

7. VERFALLDATUM

Verw. bis:
Nach Anbruch verwendbar bis ...
Haltbarkeit nach erstmaligem Öffnen/Anbruch des Behältnisses: 28 Tage

8. VERMERK "FÜR TIERE"

Für Tiere

Wortlaut der für das Behältnis (100 ml) vorgesehenen Angaben

1. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS

Spasmalgan compositum 500 mg/ml + 4 mg/ml
Injektionslösung für Pferde, Rinder, Schweine und Hunde
Metamizol-Natrium-Monohydrat, N-Butylscopolaminiumbromid

2. WIRKSTOFF(E)

Metamizol-Natrium-Monohydrat 500,00 mg/ml
(entsprechend 443,00 mg/ml Metamizol)

N-Butylscopolaminiumbromid 4,00 mg/ml
(entsprechend 2,76 mg/ml Scopolamin)

3. DARREICHUNGSFORM

Injektionslösung

4. PACKUNGSGRÖSSE(N)

100 ml

5. ZIELTIERART(EN)

Pferd, Rind, Schwein, Hund

6. ANWENDUNGSGEBIET(E)

7. ART(EN) DER ANWENDUNG

Zur intramuskulären Anwendung bei Schweinen und Hunden. Zur intravenösen Anwendung bei Rindern, Pferden und Hunden.

Lesen Sie vor der Anwendung die Packungsbeilage.

8. WARTEZEIT(EN)

Wartezeit:

Pferd, Rind (i.v.):	essbare Gewebe	12 Tage
Rind (i.v.):	Milch	96 Stunden
Schwein (i.m.):	essbare Gewebe	15 Tage

Nicht bei Stuten anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

9. BESONDERE WARNHINWEISE, SOWEIT ERFORDERLICH

Lesen Sie vor der Anwendung die Packungsbeilage.

10. VERFALLDATUM

Verwendbar bis:

Haltbarkeit nach erstmaligem Öffnen/Anbruch des Behältnisses: 28 Tage.

Nach Anbruch verwendbar bis ...

11. BESONDERE LAGERUNGSBEDINGUNGEN

Nicht über 25 °C lagern.

Die Durchstechflasche im Umkarton aufbewahren, um den Inhalt vor Licht zu schützen.

Nicht einfrieren.

12. BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE ENTSORGUNG VON NICHT VERWENDETEN ARZNEIMITTELN ODER VON ABFALLMATERIALIEN, SOFERN ERFORDERLICH**13. VERMERK "FÜR TIERE" SOWIE BEDINGUNGEN ODER BESCHRÄNKUNGEN FÜR EINE SICHERE UND WIRKSAME ANWENDUNG DES TIERARZNEIMITTELS, SOFERN ZUTREFFEND**

Für Tiere

DE: Verschreibungspflichtig

AT: Rezept- und apothekenpflichtig

14. KINDERWARNHINWEIS „ARZNEIMITTEL UNZUGÄNGLICH FÜR KINDER AUFBEWAHREN“

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

15. NAME UND ANSCHRIFT DES ZULASSUNGSINHABERS

Veyx-Pharma GmbH
Söhreweg 6
34639 Schwarzenborn
Deutschland

16. ZULASSUNGSNUMMER(N)

DE: Zul.-Nr.: 402657.00.00

AT: Zul.-Nr.:

17. CHARGENBEZEICHNUNG DES HERSTELLERS

Ch.-B.:

Wortlaut der für die äußere Umhüllung (10 ml, 100 ml) vorgesehenen Angaben

1. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS

Spasmalgan compositum 500 mg/ml + 4 mg/ml
Injektionslösung für Pferde, Rinder, Schweine und Hunde
Metamizol-Natrium-Monohydrat, N-Butylscopolaminiumbromid

2. WIRKSTOFF(E)

Metamizol-Natrium-Monohydrat 500,00 mg/ml
(entsprechend 443,00 mg/ml Metamizol)

N-Butylscopolaminiumbromid 4,00 mg/ml
(entsprechend 2,76 mg/ml Scopolamin)

3. DARREICHUNGSFORM

Injektionslösung

4. PACKUNGSGRÖSSE(N)

10 ml
100 ml

5. ZIELTIERART(EN)

Pferd, Rind, Schwein, Hund

6. ANWENDUNGSGEBIET(E)

7. ART(EN) DER ANWENDUNG

Zur intramuskulären Anwendung bei Schweinen und Hunden. Zur intravenösen Anwendung bei Rindern, Pferden und Hunden.
Lesen Sie vor der Anwendung die Packungsbeilage.

8. WARTEZEIT(EN)

Wartezeit:

Pferd, Rind (i.v.):	essbare Gewebe	12 Tage
Rind (i.v.):	Milch	96 Stunden
Schwein (i.m.):	essbare Gewebe	15 Tage

Nicht bei Stuten anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

9. BESONDERE WARNHINWEISE, SOWEIT ERFORDERLICH

Lesen Sie vor der Anwendung die Packungsbeilage.

10. VERFALLDATUM

Verwendbar bis:

Haltbarkeit nach erstmaligem Öffnen/Anbruch des Behältnisses: 28 Tage.

Nach Anbruch verwendbar bis ...

11. BESONDERE LAGERUNGSBEDINGUNGEN

Nicht über 25 °C lagern.

Die Durchstechflasche im Umkarton aufbewahren, um den Inhalt vor Licht zu schützen.

Nicht einfrieren.

12. BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE ENTSORGUNG VON NICHT VERWENDETEN ARZNEIMITTELN ODER VON ABFALLMATERIALIEN, SOFERN ERFORDERLICH

Entsorgung: Lesen Sie vor der Anwendung die Packungsbeilage.

13. VERMERK "FÜR TIERE" SOWIE BEDINGUNGEN ODER BESCHRÄNKUNGEN FÜR EINE SICHERE UND WIRKSAME ANWENDUNG DES TIERARZNEIMITTELS, SOFERN ZUTREFFEND

Für Tiere

DE: Verschreibungspflichtig

AT: Rezept- und apothekenpflichtig

14. KINDERWARNHINWEIS „ARZNEIMITTEL UNZUGÄNGLICH FÜR KINDER AUFBEWAHREN“

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

15. NAME UND ANSCHRIFT DES ZULASSUNGSINHABERS

Veyx-Pharma GmbH
Söhreweg 6
34639 Schwarzenborn
Deutschland

16. ZULASSUNGSNUMMER(N)

DE: Zul.-Nr.: 402657.00.00

AT: Zul.-Nr.:

17. CHARGENBEZEICHNUNG DES HERSTELLERS

Ch.-B.: