

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

Autorisert

- Metamizole sodium monohydrate
- Hyoscine butylbromide

Product identification

Legemidlets navn:

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

Spasmalgan compositum 500 mg/ml + 4 mg/ml Ενέσιμο διάλυμα για άλογα, βοοειδή, χοίρους και σκύλους

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

storfe

hund

hest

gris

Administrering:

Intravenøs bruk

Intramuskulær bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)
500.00 milligram / 1.00 milliliter

Tilgjengelig bare i [English](#)
4.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Withdrawal period by route of administration:

Intravenøs bruk:

- **storfe**

- Melk. 96 time
- Slakt. 12 dag

- **hund**

- **hest**

- Slakt. 12 dag
- Melk. no withdrawal period

Not authorised for use in horses producing milk for human consumption.

Intramuskulær bruk:

- **hund**

- **gris**

- Slakt. 15 dag
-

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QA03DB04

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

Kypros

Available in:

Kypros

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Veyx Pharma GmbH

Marketing authorisation date:

15/06/2020

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Veyx Pharma GmbH

Ansvarlig myndighet:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Godkjenningsnummer:

CY00796V

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

15/06/2020

Referanse medlemsstat:

DE

Prosedyrenummer:

DE/V/0323/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BG HR Kypros CZ EE EL HU Irland IT LV LT LU MT PL PT RO SI
ES

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000061234>