

Spasium comp. 500 mg/ml + 4 mg/ml solution for injection

Toegelaten

- Hyoscine butylbromide
- Metamizole sodium monohydrate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Spasium comp. 500 mg/ml + 4 mg/ml solution for injection

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Hond

Paard

Varken

Toedieningsweg:

Intraveneus gebruik

Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

4.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Intraveneus gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 12 day
- Milk. 4 day

-

Paard

- Meat and offal. 12 day
- Milk. no withdrawal period

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

Intramusculair gebruik:

-

Varken

- Meat and offal. 15 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QA03DB04

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Duitsland

Beschikbaar in:

Duitsland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Vetviva Richter GmbH

Handelsvergunningsdatum:

22/07/2015

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Vetviva Richter GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Vergunningsnummer:

402115.00.00

Datum toelatingswijziging:

14/07/2020

Rapporterende lidstaat:

Duitsland

Procedurenummer:

DE/V/0159/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk Bulgarije Kroatië Tsjechië Denemarken Estland Finland
Griekenland Hongarije IJsland Ierland Italië Letland Litouwen Noorwegen
Polen Portugal Roemenië Slowakije Slovenië Spanje Zweden
Alleen beschikbaar in Estlands Engels Frans Litouws Portugees Zweeds IJslands
Norwegian

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

2402115-paren-20221212.pdf