

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

Toegelaten

- Hyoscine butylbromide
- Metamizole sodium monohydrate

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

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

### **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**

- Milk. 96 hour
- Meat and offal. 12 day

- 

##### **Paard**

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

Not authorised for use in horses 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:**

Bulgarije

---

**Beschikbaar in:**

Bulgarije

---

**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:**

Veyx Pharma GmbH

---

**Handelsvergunningdatum:**

6/05/2020

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Veyx Pharma GmbH

Veyx-Pharma B.V.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Vergunningsnummer:**

0022-2992

---

**Datum toelatingswijziging:**

6/05/2020

---

**Rapporterende lidstaat:**

Duitsland

---

**Procedurenummer:**

DE/V/0323/001

---

**Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk Bulgarije Kroatië Cyprus Tsjechië Estland Griekenland Hongarije  
Ierland Italië Letland Litouwen Luxemburg Malta Polen Portugal Roemenië  
Slowakije Spanje

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Package Leaflet and Labelling

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

Combined File of all Documents

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

## Samenvatting van de productkenmerken

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