

# SYMPAGESIC 500 MG/ML + 4 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR HORSES, CATTLE, PIGS AND DOGS

Toegelaten

- Metamizole sodium monohydrate
- Hyoscine butylbromide

## Productidentificatie

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

SYMPAGESIC 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

Varken

Hond

Paard

Merries

### **Toedieningsweg:**

Intramusculair gebruik

## Productgegevens

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in Engels  
500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels  
4.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Farmaceutische vorm:**

Oplossing voor injectie

---

### **Wachtijd per toedieningsweg:**

#### **Intramusculair gebruik:**

- 

#### **Rund**

- Meat and offal. 28 day
- Milk. no withdrawal period

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption. Do not use in pregnant animals which are intended to produce milk for human consumption within 2 months of expected parturition.

- 

#### **Varken**

- Meat and offal. 15 day

### **Intraveneus gebruik:**

- 

#### **Rund**

- Meat and offal. 18 day
- Milk. no withdrawal period

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption. Do not use in pregnant animals which are intended to produce milk for human consumption

within 2 months of expected parturition.

- 

**Varken**

- Meat and offal. 15 day

- 

**Paard**

- Meat and offal. 15 day

- 

**Merries**

- Milk. no withdrawal period

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption. Do not use in pregnant animals which are intended to produce milk for human consumption within 2 months of expected parturition.

---

**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:**

Luxemburg

---

**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:**

Dechra Regulatory B.V.

---

### **Handelsvergunningsdatum:**

29/11/2019

---

### **Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Genera d.d.

---

### **Verantwoordelijke instantie:**

Ministry Of Health And Social Security

---

### **Vergunningsnummer:**

V 914/19/11/2085

---

### **Datum toelatingswijziging:**

29/11/2019

---

### **Rapporterende lidstaat:**

Frankrijk

---

### **Procedurenummer:**

FR/V/0354/001

---

### **Betrokken lidstaten:**

België Bulgarije Kroatië Cyprus Tsjechië Denemarken Estland Finland  
Duitsland Griekenland Hongarije IJsland Ierland Italië Letland Litouwen  
Luxemburg Nederland 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](http://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.

eu-puar-frv0354001-mr-rpe500-en.pdf