

# DIGESTOSYVA 100 mg/ml solution for injection

Autorisert

- Menbutone

## Product identification

### Legemidlets navn:

DIGESTOSYVA 100 mg/ml solution for injection

DIGESTOSYVA 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA BOVINO, OVINO, CAPRINO, PORCINO, CABALLOS Y PERROS

### Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

### Dyrearter:

storfe

gris

hund

sau

geit

hest

### Administrering:

Intramuskulær bruk

Intravenøs bruk

## Product details

### Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i English  
100.00 milligram / 1.00 milliliter

---

**Legemiddelform:**

Injeksjonsvæske, oppløsning

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Intramuskulær bruk:**

• **storfe**

- Slakt. 2 dag

• **gris**

- Slakt. 2 dag

• **hund**

• **sau**

- Slakt. 2 dag

• **geit**

- Slakt. 2 dag

• **storfe**

- Melk. 2 dag

• **sau**

- Melk. 2 dag

• **geit**

- Melk. 2 dag

**Intravenøs bruk:**

• **storfe**

- Slakt. 2 dag

• **hest**

- Slakt. 2 dag

• **gris**

- Slakt. 2 dag

• **hund**

• **sau**

- Slakt. 2 dag

• **geit**

- Slakt. 2 dag

• **storfe**

- Melk. 2 dag

• **hest**

- Melk. 2 dag

• **sau**

- Melk. 2 dag

• **geit**

- Melk. 2 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QA05AX90

---

**Utleveringsbestemmelser :**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Authorised in:**

ES

---

**Available in:**

ES

---

**Pakningsvedlegg:**

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:**

Hybrid søknad (Artikkel 13(3) i Direktiv No 2001/82/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Laboratorios Syva S.A.

---

**Marketing authorisation date:**

7/11/2016

---

**Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:**

Laboratorios Syva S.A.U.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Spanish Agency For Medicines And Health Products

---

**Godkjenningsnummer:**

3496 ESP

---

**Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:**

7/11/2016

---

**Referanse medlemsstat:**

ES

---

**Prosedyrenummer:**

ES/V/0248/001

---

**Gjeldende medlemsstater:**

LT PT

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Preparatomtale

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

#### Pakningsvedlegg

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

#### Merking

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/600000017088>