

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

Autorisert

- Hyoscine butylbromide
- Metamizole sodium monohydrate

Produkt identifikasjon

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 süstelahus hobustele, veistele, sigadele ja koertele

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

hund

hest

gris

Administrasjonsvei:

Intravenøs bruk
Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
4.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
500.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intravenøs bruk:

-

storfe

- Melk. 96 time
- Slakt. 12 dag

-

hest

- Slakt. 12 dag
- Melk. no withdrawal period

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

Intramuskulær bruk:

-

gris

- Slakt. 15 dag
-

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QA03DB04

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

EE

Tilgjengelig i:

EE

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Engelsk

Bare tilgjengelig i Engelsk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

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

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Veyx Pharma GmbH

Markedsføringsgodkjenningsdato:

28/05/2020

Tilvirker for batchfrigivelse:

Veyx Pharma GmbH

Veyx-Pharma B.V.

Ansvarlig myndighet:

State Agency Of Medicines

Godkjenningsnummer:

2239

Status for endring av markedsføringstillatelse:

28/05/2020

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

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

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