

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

Autorisert

- Metamizole sodium monohydrate
- Hyoscine butylbromide

## Produkt identifikasjon

### **Legemidlets navn:**

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

### **Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

### **Målarter:**

storfe

gris

hund

hest

hoppe

### **Administrasjonsvei:**

Intramuskulær bruk

## Produktdetaljer

### **Aktiv substans og styrke:**

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

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

---

### **Legemiddelform:**

Injeksjonsvæske, oppløsning

---

### **Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

#### **Intramuskulær bruk:**

- 

#### **storfe**

- Slakt. 28 dag
- Melk. 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.

- 

#### **gris**

- Slakt. 15 dag

### **Intravenøs bruk:**

- 

#### **storfe**

- Slakt. 18 dag
- Melk. 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.

- 

**gris**

- Slakt. 15 dag

- 

**hest**

- Slakt. 15 dag

- 

**hoppe**

- Melk. 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.

---

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

QA03DB04

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

RO

---

**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:**

Dechra Regulatory B.V.

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

6/10/2019

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Genera d.d.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Godkjenningsnummer:**

240126

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

6/10/2024

---

**Referanse medlemsstat:**

FR

---

**Prosedyrenummer:**

FR/V/0354/001

---

**Gjeldende medlemsstater:**

BE BG HR Kypros CZ DK EE FI DE EL HU IS Irland IT LV LT LU NL  
NO PL PT RO SI SI ES SE

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Combined File of all Documents

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

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