

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

SYMPAGESIC 500 mg/ml + 4 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA CABALLOS, BOVINO, PORCINO Y PERROS

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

gris

hund

hest

hoppe

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Intravenøs 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:

ES

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:

29/04/2019

Tilvirker for batchfrigivelse:

Genera d.d.

Ansvarlig myndighet:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Godkjenningsnummer:

3779 ESP

Status for endring av markedsføringstillatelse:

23/09/2020

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

Dokumenter

Preparatomtale

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

Pakningsvedlegg

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

Merking

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

Samlet mappe av alle dokumenter

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

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