

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

Autorizado

- Hyoscine butylbromide
- Metamizole sodium monohydrate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#)

islandês Norwegian

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco
islandês Norwegian

Via de administração:

Via intravenosa

Via intramuscular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

4.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

500.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intravenosa:

•

Cattle

- Milk. 96 hora

- Meat and offal. 12 dia

•

Horse

- Meat and offal. 12 dia

- Milk. no withdrawal period

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

Via intramuscular:

•

Pig

- Meat and offal. 15 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QA03DB04

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Itália

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Veyx Pharma GmbH

Data de autorização de introdução no mercado:

1/01/2022

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Veyx Pharma GmbH

Veyx-Pharma B.V.

Autoridade responsável:

Ministry Of Health

Número da autorização:

105360

Data da alteração do estado de autorização:

7/06/2022

Estado-Membro de referência:

Alemanha

Número de procedimento:

DE/V/0323/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bulgária Croácia Chipre República Checa Estónia Grécia Hungria
Irlanda Itália Letónia Lituânia Luxemburgo Malta Polónia Portugal Roménia
Eslováquia Espanha

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.