

Spasium comp. 500 mg/ml + 4 mg/ml solution for injection

Godkänd

- Hyoscine butylbromide
- Metamizole sodium monohydrate

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Spasium comp. 500 mg/ml + 4 mg/ml solution for injection

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Hund

Häst

Svin

Administreringsväg:

Intravenös användning

Intramuskulär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
4.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:

Intravenös användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 12 dygn
- Milk. 4 dygn

-

Häst

- Meat and offal. 12 dygn
- Milk. no withdrawal period

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

Intramuskulär användning:

-

Svin

- Meat and offal. 15 dygn
-

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QA03DB04

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Finland

Tillgänglig i:

Finland

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Vetviva Richter GmbH

Godkännandedatum:

15/07/2015

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Vetviva Richter GmbH

Ansvarig myndighet:

Finnish Medicines Agency

Godkännandenummer:

32435

Datum för ändring av godkännandestatus:

15/07/2015

Referensmedlemsstat:

Tyskland

Procedurnummer:

DE/V/0159/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Bulgarien Kroatien Tjeckien Danmark Estland Finland Grekland
Ungern Island Irland Italien Lettland Litauen Norge Polen Portugal
Rumänien Slovakien Slovenien Spanien Sverige Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

2402115-paren-20221212.pdf