

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

Godkänd

- Hyoscine butylbromide
- Metamizole sodium monohydrate

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

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

- Milk. 96 timme
- Meat and offal. 12 dygn

-

Häst

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

Not authorised for use in horses 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:

Tyskland

Tillgänglig i:

Tyskland

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:

Veyx Pharma GmbH

Godkännandedatum:

11/05/2020

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Veyx Pharma GmbH

Veyx-Pharma B.V.

Ansvarig myndighet:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Godkännandenummer:

402657.00.00

Datum för ändring av godkännandestatus:

11/05/2020

Referensmedlemsstat:

Tyskland

Procedurnummer:

DE/V/0323/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Bulgarien Kroatien Cypern Tjeckien Estland Grekland Ungern
Irland Italien Lettland Litauen Luxemburg Malta Polen Portugal Rumänien
Slovakien Spanien

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

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

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