

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:

Bulgarien

Tillgänglig i:

Bulgarien

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:

6/05/2020

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Veyx Pharma GmbH

Veyx-Pharma B.V.

Ansvarig myndighet:

Bulgarian Food Safety Authority

Godkännandenummer:

0022-2992

Datum för ändring av godkännandestatus:

6/05/2020

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

Bipacksedel och märkning

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.

Produktresumé

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