

# SYMPAGESIC 500 MG/ML + 4 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR HORSES, CATTLE, PIGS AND DOGS

Godkänd

- Metamizole sodium monohydrate
- Hyoscine butylbromide

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

SYMPAGESIC 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

Svin

Hund

Häst

Häst (sto)

### Administreringsväg:

Intramuskulär användning

## Ytterligare information om produkten

### **Aktiv substans och styrka:**

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

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

---

### **Läkemedelsform:**

Injektionsvätska, lösning

---

### **Karenstid per administreringsväg:**

#### **Intramuskulär användning:**

- 

#### **Nöt**

- Meat and offal. 28 dygn
- Milk. 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.

- 

#### **Svin**

- Meat and offal. 15 dygn

### **Intravenös användning:**

- 

#### **Nöt**

- Meat and offal. 18 dygn
- Milk. 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.

- 

**Svin**

- Meat and offal. 15 dygn

- 

**Häst**

- Meat and offal. 15 dygn

- 

**Häst (sto)**

- Milk. 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 kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QA03DB04

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Italien

---

**Tillgänglig i:**

Italien

---

**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:**

Dechra Regulatory B.V.

---

**Godkännandedatum:**

25/06/2019

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Genera d.d.

---

**Ansvarig myndighet:**

Ministry Of Health

---

**Godkännandenummer:**

105271

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

25/06/2019

---

**Referensmedlemsstat:**

Frankrike

---

**Procedurnummer:**

FR/V/0354/001

---

**Berörda medlemsstater:**

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

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://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.

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