

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:

Nederländerna

Tillgänglig i:

Nederländerna

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:

29/04/2019

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Genera d.d.

Ansvarig myndighet:

Medicines Evaluation Board

Godkännandenummer:

REG NL 123331

Datum för ändring av godkännandestatus:

11/04/2022

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

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