

# 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:**

Norge

---

**Tillgänglig i:**

Norge

---

**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:**

15/09/2019

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Genera d.d.

---

**Ansvarig myndighet:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Godkännandenummer:**

18-12326

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

15/09/2019

---

**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

Produktresumé

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.

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