

Spasium comp. 500 mg/ml + 4 mg/ml solution for injection

Godkänd

- Hyoscine butylbromide
- Metamizole sodium monohydrate

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Spasium comp. 500 mg/ml + 4 mg/ml solution for injection

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

- Meat and offal. 12 dygn
- Milk. 4 dygn

-

Häst

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

Not authorised for use in mares 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:

Polen

Tillgänglig i:

Polen

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:

Vetviva Richter GmbH

Godkännandedatum:

5/12/2016

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Vetviva Richter GmbH

Ansvarig myndighet:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Godkännandenummer:

2599

Datum för ändring av godkännandestatus:

5/12/2016

Referensmedlemsstat:

Tyskland

Procedurnummer:

DE/V/0159/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Bulgarien Kroatien Tjeckien Danmark Estland Finland Grekland
Ungern Island Irland Italien Lettland Litauen 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.

Bipacksedel

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

Märkningstext

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.

2402115-paren-20221212.pdf