

# BUSCOPAN compositum injekčný roztok pre kone a teľatá

Разрешен

- Metamizole sodium
- Hyoscine hydrochloride

## Product identification

### Име на ветеринарномедицинския продукт:

BUSCOPAN compositum injekčný roztok pre kone a teľatá

### Активна субстанция:

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

### Видове животни, за които е предназначен вмп:

кон

теле

### Начин на приложение:

Интравенозно приложение

Интрамускулно приложение

## Product details

### Активна субстанция / Концентрация :

Налично само на [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само на [English](#)

4.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Фармацевтична форма:**

Инжекционен разтвор

---

**Withdrawal period by route of administration:****Интравенозно приложение:**

- **кон**

- Meat and offal. 12 day

**Интрамускулно приложение:**

- **теле**

- Meat and offal. 28 day

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QA03DB04

---

**Режим на отпускане Режим на отпускане:**

Налично само на [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Статус на лиценза:**

Valid

---

**Authorised in:**

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Описание на опаковката:**

Налично само на [Slovak](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Правно основание за лицензирането на продукта:**

Налично само на [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Притежател на лиценза за употреба:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Marketing authorisation date:**

25/09/2000

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Labiana Life Sciences S.A.

---

**Отговорен орган:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Номер на лиценза:**

96/103/00-S

---

**Дата на промяна в статуса на лиценза:**

25/09/2000

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000038788>