

Buscopan Compositum Vet (0,4 g + 50 g)/100 ml Roztwór do wstrzykiwań

Разрешен

- Hyoscine butylbromide
- Metamizole sodium

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Buscopan Compositum Vet (0,4 g + 50 g)/100 ml Roztwór do wstrzykiwań

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

кон

Начин на приложение:

Интравенозно приложение

Интрамускулно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски
4.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски
500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Интравенозно приложение:

-

говеда

- Meat and offal. 9 day
- Meat and offal. 15 day
- Meat and offal. 18 day

-

кон

- Meat and offal. 9 day

Интрамускулно приложение:

-

говеда

- Meat and offal. 18 day
- Meat and offal. 15 day
- Meat and offal. 9 day

-

кон

- Meat and offal. 9 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:
QA03DB04

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

Poland

Описание на опаковката:

Налично само в Полски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански

Притежател на разрешение за търговия:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Дата на разрешение за търговия:

15/02/2001

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Labiana Life Sciences S.A.

Отговорен орган:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Номер на разрешението за търговия:

1135

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

15/02/2001

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Данни върху опаковката

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

Листовка

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

Кратка характеристика на продукта

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