

BUSCOPAN compositum injekčný roztok pre kone a teľatá

Autorizovaný

- Metamizole sodium
- Hyoscine hydrochloride

Product identification

Název léčivého přípravku:

BUSCOPAN compositum injekčný roztok pre kone a teľatá

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Kůň

Skot (tele)

Způsob podání:

Intravenózní podání

Intramuskulární podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

K dispozici pouze v [English](#)

4.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Withdrawal period by route of administration:**Intravenózní podání:**

- **Kůň**

- Maso. 12 day

Intramuskulární podání:

- **Skot (tele)**

- Maso. 28 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QA03DB04

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Slovensko

Popis balení:

K dispozici pouze v Slovak

Additional information

Entitlement type:

K dispozici pouze v English French Croatian Italian Latvian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v English French Italian Latvian Norwegian

Držitel rozhodnutí o registraci:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Marketing authorisation date:

25/09/2000

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Labiana Life Sciences S.A.

Odpovědný orgán:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Registrační číslo:

96/103/00-S

Datum změny stavu registrace:

25/09/2000

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

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