

Buscopan Compositum ad us.vet. 4 mg/ml + 500 mg/ml, solution injectable pour chevaux, veaux et chiens

Registrováno

- Hyoscine butylbromide
- Metamizole sodium

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Buscopan Compositum ad us.vet. 4 mg/ml + 500 mg/ml, solution injectable pour chevaux, veaux et chiens

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Skot (tele)

Kůň

Pes

Cesta podání:

Intravenózní podání

Subkutánní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

4.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intravenózní podání:

-

Skot

- Milk. no withdrawal period

Not to be used in animals producing milk for human consumption

-

Skot (tele)

- Maso. 15 day

-

Kůň

- Maso. 12 day

- Milk. no withdrawal period

Not to be used in animals producing milk for human consumption

Subkutánní podání:

-

Skot

- Mléko. no withdrawal period

Not to be used in animals producing milk for human consumption

-

Skot (tele)

- Maso. 15 day

•

Kůň

- Maso. 12 day

- Mléko. no withdrawal period

Not to be used in animals producing milk for human consumption

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):
QA03BB01

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Lucembursko

Dostupné v:

Lucembursko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Datum registrace:

31/12/1991

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Labiana Life Sciences S.A.

Příslušný orgán:

Ministry Of Health And Social Security

Registrační číslo:

V 642/97/11/0345

Datum změny stavu registrace:

16/03/2010

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

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

Příbalová informace

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