

# BUSCOPAN compositum raztopina za injiciranje za konje, govedo, prašiče in pse

Autoriseret

- Metamizole sodium
- Hyoscine butylbromide

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

BUSCOPAN compositum raztopina za injiciranje za konje, govedo, prašiče in pse

---

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

---

### Dyreart:

Hest

Kvæg

Kalv

Hund

Svin

---

### Administrationsvej:

Intravenøs anvendelse

Intramuskulær anvendelse

---

# Produktoplysninger

## Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)  
500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)  
4.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

## Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

---

## Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

### Intravenøs anvendelse:

- 

#### Hest

- Meat and offal. 9 dag meso in organi: 9 dni

- 

#### Kvæg

- Meat and offal. 9 dag meso in organi: 9 dni (i.v.)

- Milk. 4 dag mleko: 4 dni

### Intramuskulær anvendelse:

- 

#### Kvæg

- Meat and offal. 15 dag meso in organi: 15 dni (1x i.m.)

- Meat and offal. 18 dag meso in organi: 18 dni (2x i.m.)

- Milk. 4 dag mleko: 4 dni

- 

#### Svin

- Meat and offal. 15 dag  
meso in organi: 15 dni

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QA03DB04

---

**Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Godkendelsesstatus:**

Gyldig

---

**Autoriseret i:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [Slovenian](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

14/08/2002

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Labiana Life Sciences S.A.

---

**Ansvarlig myndighed:**

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

NP/V/0050/001

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

14/08/2002

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

### Etikettering

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

### Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.