

Buscopan compositum-injectie 4 mg/ml + 500 mg/ml oplossing voor injectie

Εγκριμένο

- Metamizole sodium
- Hyoscine butylbromide

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

Buscopan compositum-injectie 4 mg/ml + 500 mg/ml oplossing voor injectie

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Βοοειδή

Χοίρος

Άλογο

Σκύλος

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Ενδοφλέβια χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

4.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση:

-

Βοοειδή

- Meat and offal. 15 Ημέρα

-

Χοίρος

- Meat and offal. 15 Ημέρα

-

Άλογο

- Meat and offal. 9 Ημέρα

Ενδοφλέβια χρήση:

-

Βοοειδή

- Meat and offal. 15 Ημέρα

-

Χοίρος

- Meat and offal. 15 Ημέρα

-

Άλογο

- Meat and offal. 9 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:
QA03DB04

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Ολλανδικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

8/09/1992

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Labiana Life Sciences S.A.

Αρμόδια αρχή:

Αριθμός έγκρισης:

REG NL 2982

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

8/09/1992

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Combined File of all Documents

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.