

## ЛИСТОВКА

### 1. Наименование на ветеринарния лекарствен продукт

БУСКОЛИЗИН 1% инжекционен разтвор  
BUSCOLYSIN 1% solution for injection

### 2. Състав

**Активно вещество:**  
Hyoscine Butylbromide 0.01 g/1 ml

**Помощни вещества:**  
Sodium Chloride  
Methyl Parahydroxybenzoate  
Water for Injections

### 3. Видове животни, за които е предназначен ВЛП

Говеда, телета, свине, прасета, кучета и котки.

### 4. Показания за употреба

При спазми на червата, жлъчните и пикочните пътища, придружени с колики; при остро запушване на хранопровода; при спазми на маточната шийка през време на раждане; при начален аборт.

### 5. Противопоказания

Да не се използва при свръхчувствителност към активното вещество или към някое от помощните вещества.

Да не се използва при механични стенози на стомашно-чревния тракт, глаукома, тахикардия.

### 6. Специални предупреждения

Специални предпазни мерки за безопасна употреба при видовете животни, за които е предназначен ВЛП:

Продуктът се прилага във ветеринарната медицина за съответния вид животни от ветеринарни специалисти.

Специални предпазни мерки за лицата, прилагащи ветеринарномедицинския продукт на животните:

Не е приложимо.

Специални предпазни мерки за защита на околната среда:

Не е приложимо.

Бременност и лактация:

Бусколизинът преминава плацентарната бариера и прониква в млякото на лактиращите животни. Използването му по време на бременност и лактация може да доведе до хипоксия или брадикардия на плода.

Взаимодействие с други ветеринарни лекарствени продукти и други форми на взаимодействие:

Едновременната употреба с пиримидон, прокаинамид, нитрати, дизопирамид, кортикостероиди, антихистаминови препарати усилва страничните ефекти на Бусколизина.

### Предозиране:

При високи дози се наблюдава мидриаза, парализа на акомодацията, тахикардия, тремор, сухост на лигавиците, констипация, затруднено дишане, задържане на урината, алергични реакции.

Мерки при предозиране:

Инжектира се пилокарпинов хидрохлорид или физостигминов салицилат през 15-20 минути до изчезване на сухостта в устата. Против мидриазата се накапва демекариев бромид, физостигминов салицилат, неостигминов сулфат или бромид. Против затрудненото дишане-ефедрин и дихателни аналептици, както и инхалация с карбоген (95% O<sub>2</sub>+5% CO<sub>2</sub>).

### Специални ограничения за употреба и специални условия за употреба:

Не е приложимо.

### Основни несъвместимости:

Едновременната употреба с пиримидон, прокаинамид, нитрати, дизопирамид, кортикостероиди, антихистаминови препарати усилва страничните ефекти на Бусколизина.

## **7. Неблагоприятни реакции**

Могат да възникнат реакции на свръхчувствителност.

Съобщаването на неблагоприятни реакции е важно. Това позволява непрекъснат мониторинг на безопасността на продукта. Ако забележите някакви неблагоприятни реакции, включително и такива, които не са описани в тази листовка или мислите, че ветеринарния лекарствен продукт не действа, свържете се първо с Вашия ветеринарен лекар. Можете също да съобщавате неблагоприятни реакции на притежателя на разрешението за търговия, като използвате данните за контакт в края на тази листовка или чрез Вашата национална система за съобщаване: Bulgarian Food Safety Agency Website: <https://kvmp.bfsa.bg/phv>

## **8. Дозировка за всеки вид животно, начини и метод на приложение**

### **Доза за всеки вид животно:**

За говеда – 8-10 ml;

за телета – 2-4 ml;

за свине – 2-4 ml;

за прасета – 0.4-0.8 ml;

за кучета – 0.4-1 ml;

за котки – 0.2-0.4 ml.

### **Начин на приложение**

Интрамускулно.

Бавно интравенозно.

## **9. Съвети за правилното прилагане на продукта**

Винаги използвайте ветеринарния лекарствен продукт съгласно инструкциите на Вашия ветеринарен лекар. Ако не сте сигурни в нещо, попитайте Вашия ветеринарен лекар.

## **10. Карентни срокове**

Месо и вътрешни органи: нула дни.

Мляко: нула часа.

## **11. Специални условия за съхранение**

Да се съхранява далеч от погледа и на недостъпни за деца места.  
Да се съхранява при температура под 25 °С.  
Да се пази от светлина.  
Да се съхранява на сухо място.

## **12. Специални предпазни мерки при унищожаване**

Ветеринарните лекарствени продукти не трябва да бъдат изхвърляни чрез битови отпадъци или отпадни води.

Използвайте програми за връщане при унищожаването на неизползвани ветеринарни лекарствени продукти или остатъци от тях в съответствие с изискванията на местното законодателство и с всички приложими национални системи за събиране. Тези мерки ще помогнат за опазване на околната среда.

Попитайте Вашия ветеринарен лекар как да унищожите ненужни ветеринарни лекарствени продукти.

## **13. Класификация на ветеринарните лекарствени продукти**

Да се отпуска само по лекарско предписание.

## **14. Номер на разрешението за търговия и размери опаковки**

0022-2408

Размер на опаковката: 50 ml

## **15. Датата на последната редакция на текста**

10/2025

## **16. Данни за връзка**

Притежател на разрешението за търговия и производител, отговарящ за освобождаването на партиди и данни за връзка за съобщаване на предполагаеми неблагоприятни реакции:

ВЕТПРОМ АД,

ул. „Отец Паисий” №26

2400 гр. Радомир

Тел.: +35924519300

Р. България

5.1.2026 г.

**X**

---

Д-Р КРАСИМИР ЗЛАТКОВ

ДИРЕКТОР НА ДИРЕКЦИЯ КВЛП

Signed by: KRASIMIR YANKOV ZLATKOV