

# BUSCAPINA COMPOSITUM USO VETERINARIO 500 mg/ml + 4 mg/ml SOLUCIÓN INYECTABLE PARA CABALLOS

Autorizado

- Metamizole sodium
- Hyoscine butylbromide

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

BUSCAPINA COMPOSITUM USO VETERINARIO 500 mg/ml + 4 mg/ml SOLUCIÓN INYECTABLE PARA CABALLOS

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Caballos

### **Vía de administración:**

Vía intravenosa

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)  
500.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)  
4.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

### Forma farmacéutica:

Solución inyectable

---

### Tiempo de espera por vía de administración:

#### Vía intravenosa:

- 

#### Caballos

- Meat and offal. 12 Día

- Milk. no withdrawal period Leche: No usar

---

### código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QA03DB04

---

### Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Estado de la autorización:

Autorizado

---

### Autorizado en:

España

---

### Disponible en:

España

---

### Descripción del formato:

Caja con 1 vial de 100 ml

Caja con 1 vial de 30 ml

---

## Información adicional

### **Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

### **Titular de la autorización de comercialización:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

### **Fecha de autorización de comercialización:**

26/03/2008

---

### **Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Labiana Life Sciences S.A.

---

### **Autoridad responsable:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

### **Número de autorización:**

1859 ESP

---

### **Fecha de modificación del estado de la autorización:**

26/03/2008

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Etiquetado

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto