

# BUSCOPAN COMPOSITUM ad us. vet. 4 mg/ml + 500 mg/ml, oplossing voor injectie voor paarden, kalveren en honden

Autorizado

- Metamizole sodium
- Hyoscine butylbromide

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

BUSCOPAN COMPOSITUM ad us. vet. 4 mg/ml + 500 mg/ml, oplossing voor injectie voor paarden, kalveren en honden

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Caballos

Perros

Bovino

Terneros

### **Vía de administración:**

Vía intravenosa

Vía subcutánea

## 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

Not to be used in animals producing milk for human consumption

- 

##### **Bovino**

- Milk. no withdrawal period

Not to be used in animals producing milk for human consumption

- 

##### **Ternereros**

- Meat and offal. 15 Día

#### Vía subcutánea:

- 

##### **Caballos**

- Meat and offal. 12 Día
- Milk. no withdrawal period

Not to be used in animals producing milk for human consumption

- 

### **Bovino**

- Milk. no withdrawal period

Not to be used in animals producing milk for human consumption

- 

### **Terneros**

- Meat and offal. 15 Día

---

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

QA03BB01

---

### **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:**

Bélgica

---

### **Disponible en:**

Bélgica

---

### **Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

## 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](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

31/12/1991

---

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

Labiana Life Sciences S.A.

---

**Autoridad responsable:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Número de autorización:**

BE-V158261

---

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

16/06/2022

---

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

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.