

Buscopan Compositum ad us.vet. 4 mg/ml + 500 mg/ml, solution injectable pour chevaux, veaux et chiens

Autorizado

- Hyoscine butylbromide
- Metamizole sodium

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Buscopan Compositum ad us.vet. 4 mg/ml + 500 mg/ml, solution injectable pour chevaux, veaux et chiens

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Terneros

Caballos

Perros

Vía de administración:

Vía intravenosa

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

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

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

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intravenosa:

-

Bovino

- Milk. no withdrawal period

Not to be used in animals producing milk for human consumption

-

Terneros

- Meat and offal. 15 Día

-

Caballos

- Meat and offal. 12 Día

- Milk. no withdrawal period

Not to be used in animals producing milk for human consumption

Vía subcutánea:

-

Bovino

- Milk. no withdrawal period

Not to be used in animals producing milk for human consumption

-

Terneros

- Meat and offal. 15 Día

•

Caballos

- Meat and offal. 12 Día

- Milk. no withdrawal period

Not to be used in animals producing milk for human consumption

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:

Luxemburgo

Disponible en:

Luxemburgo

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:

Ministry Of Health And Social Security

Número de autorización:

V 642/97/11/0345

Fecha de modificación del estado de la autorización:

16/03/2010

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Prospecto

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