

Buscopan compositum, Injekční roztok

Autorisé

- Metamizole sodium
- Hyoscine butylbromide

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Buscopan compositum, Injekční roztok

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Cheval

Bovin (veau)

Voie d'administration:

Voie intraveineuse

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
4.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intraveineuse:

•

Cheval

- Viande et abats. 12 day
- Lait. no withdrawal period

Nepoužívat u zvířat, jejichž mléko je určeno pro lidskou spotřebu.,

•

Bovin (veau)

- Viande et abats. 9 day
- Lait. no withdrawal period

Nepoužívat u zvířat, jejichž mléko je určeno pro lidskou spotřebu.,

Voie intramusculaire:

•

Bovin (veau)

- Viande et abats. 28 day
- Lait. no withdrawal period

Nepoužívat u zvířat, jejichž mléko je určeno pro lidskou spotřebu.,

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QA03DB04

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Tchéquie

Disponible en:

Tchéquie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Czech](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

28/08/2000

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Labiana Life Sciences S.A.

Autorité responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numéro de l'autorisation:

96/032/00-C

Date de modification du statut de l'autorisation:

3/05/2013

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.