

BUSCOPAN COMPOSITUM ad us.vet.

Autorisé

**4 mg/ml + 500 mg/ml, solution
injectable pour chevaux, veaux et
chiens**

- Metamizole sodium
- Hyoscine butylbromide

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

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

Buscopan Compositum ad us. vet. 4 mg/ml + 500 mg/ml, Injektionslösung für Pferde, Kälber und Hunde

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Cheval

Chien

Bovins

Bovin (veau)

Voie d'administration:

Voie intraveineuse

Voie sous-cutanée

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

Not to be used in animals producing milk for human consumption

-

Bovins

- Lait. no withdrawal period

Not to be used in animals producing milk for human consumption

-

Bovin (veau)

- Viande et abats. 15 day

Voie sous-cutanée:

-

Cheval

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

Not to be used in animals producing milk for human consumption

-

Bovins

- Lait. no withdrawal period

Not to be used in animals producing milk for human consumption

-

Bovin (veau)

- Viande et abats. 15 day

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

QA03BB01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Belgique

Disponible en:

Belgique

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

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:

31/12/1991

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

Labiana Life Sciences S.A.

Autorité responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numéro de l'autorisation:

BE-V158261

Date de modification du statut de l'autorisation:

16/06/2022

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)

Notice

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

Télécharger

Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

Télécharger