

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

Autorisé

- Hyoscine butylbromide
- Metamizole sodium

## Product identification

### Dénomination du médicament:

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 active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Bovins

Bovin (veau)

Cheval

Chien

### Voie d'administration:

Voie intraveineuse

Voie sous-cutanée

## Product details

### **Substance active / Dosage:**

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

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

---

### **Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

### **Withdrawal period by route of administration:**

#### **Voie intraveineuse:**

- **Bovins**

- Lait. no withdrawal period

Not to be used in animals producing milk for human consumption

- **Bovin (veau)**

- Viande et abats. 15 day

- **Cheval**

- Viande et abats. 12 day

- Lait. no withdrawal period

Not to be used in animals producing milk for human consumption

- **Chien**

#### **Voie sous-cutanée:**

- **Bovins**

- Lait. no withdrawal period

Not to be used in animals producing milk for human consumption

- **Bovin (veau)**

- Viande et abats. 15 day

- **Cheval**

- Viande et abats. 12 day

- Lait. no withdrawal period

Not to be used in animals producing milk for human consumption

• **Chien**

---

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

QA03BB01

---

**Statut juridique de la production:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Authorised in:**

Luxembourg

---

**Available in:**

Luxembourg

---

**Description de l'emballage:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Base juridique de l'autorisation du produit:**

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

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Marketing authorisation date:**

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

---

**Sites de fabrication pour la libération des lots:**

Labiana Life Sciences S.A.

---

**Autorité responsable:**

Ministere De La Sante Division De La Pharmacie Et Des Medicaments

---

**Numéro de l'autorisation:**

V 642/97/11/0345

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

16/03/2010

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Notice

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000982580>