

# BUSCAPINA COMPOSITUM USO VETERINARIO 500 mg/ml + 4 mg/ml SOLUCIÓN INYECTABLE PARA CABALLOS

Engedélyezett

- Metamizole sodium
- Hyoscine butylbromide

## Termék azonosítása

### **Készítmény neve:**

BUSCAPINA COMPOSITUM USO VETERINARIO 500 mg/ml + 4 mg/ml SOLUCIÓN INYECTABLE PARA CABALLOS

### **Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

### **Célállat faj:**

ló

### **Alkalmazás módja:**

Intravénás alkalmazás

## Termékjellemzők

### Hatóanyag / Hatásereősség:

Csak itt érhető el [English](#)  
500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)  
4.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

---

### Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

#### Intravénás alkalmazás:

•

#### Ió

- Meat and offal. 12 day

- Milk. no withdrawal period  
Leche: No usar

---

### Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QA03DB04

---

### Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#)  
[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Engedélyezési státusz:

Valid

---

### Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#)  
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Elérhető:

Spain

---

### Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Spanish](#)

Csak itt érhető el [Spanish](#)

---

## További információ

### **Jogosultsági típus:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Készítmény engedélyezésének jogalapja:**

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

### **Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

### **A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

26/03/2008

---

### **Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Labiana Life Sciences S.A.

---

### **Felelős hatóság:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

### **Engedély száma:**

1859 ESP

---

### **Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

26/03/2008

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

### Címkeszöveg

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

### Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

### Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.