

Buscopan compositum oldatos injekció

Engedélyezett

- Hyoscine butylbromide
- Metamizole sodium

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Buscopan compositum oldatos injekció

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha

sertés

kutya

ló

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Intravénás alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

0.40 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

50.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intramuscularis alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 28 day

-

sertés

- Meat and offal. 15 day

Intravénás alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 28 day

-

ló

- Meat and offal. 9 day

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](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

50 ml-es és 100 ml-es barna üveg, papírdobozban

50 ml-es és 100 ml-es barna üveg, papírdobozban

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:

29/04/2002

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Labiana Life Sciences S.A.

Felelős hatóság:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Engedély száma:

Ez az információ erre a készítményre vonatkozóan nem áll rendelkezésre.

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

29/04/2002

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Betegtájékoztató

Címkeszöveg