

# Buscopan compositum

Engedélyezett

- Metamizole sodium monohydrate
- Hyoscine butylbromide

## Termék azonosítása

### **Készítmény neve:**

Buscopan compositum

### **Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

### **Célállat faj:**

szarvasmarha

kutya

ló

sertés

### **Alkalmazás módja:**

Intravénás alkalmazás

Intramuscularis alkalmazás

## Termékjellemzők

### **Hatóanyag / Hatáserősség:**

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:**

•

**szarvasmarha**

- Meat and offal. 12 day
- Milk. 4 day

•

**ló**

- Meat and offal. 12 day
- Milk. no withdrawal period

Nicht bei Stuten anwenden, deren Milch zum menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

**Intramuscularis alkalmazás:**

•

**sertés**

- Meat and offal. 15 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:**

Csak itt érhető el [German](#)

---

**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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

27/06/2003

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Labiana Life Sciences S.A.

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Felelős hatóság:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Engedély száma:**

6180752.00.00

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

27/06/2003

---

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

## Dokumentumok

Combined File of all Documents

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