

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

Autorizzato

- Metamizole sodium
- Hyoscine butylbromide

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

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

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

Cavallo

Cane

bovini

Bovini (vitello)

**Via di somministrazione:**

Uso endovenoso

Uso sottocutaneo

---

## Informazioni sul prodotto

**Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in English

500.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

4.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:****Uso endovenoso:**

- 

**Cavallo**

- carni e frattaglie. 12 giorno

- latte. no withdrawal period

Not to be used in animals producing milk for human consumption

- 

**bovini**

- latte. no withdrawal period

Not to be used in animals producing milk for human consumption

- 

**Bovini (vitello)**

- carni e frattaglie. 15 giorno

**Uso sottocutaneo:**

- 

**Cavallo**

- carni e frattaglie. 12 giorno
- latte. no withdrawal period

Not to be used in animals producing milk for human consumption

- 

**bovini**

- latte. no withdrawal period

Not to be used in animals producing milk for human consumption

- 

**Bovini (vitello)**

- carni e frattaglie. 15 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**  
QA03BB01

---

**Stato legale della fornitura:**  
Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**  
Autorizzato

---

**Autorizzato in:**  
Belgio

---

**Disponibile in:**  
Belgio

---

**Descrizione della confezione:**  
Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**  
Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

31/12/1991

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Labiana Life Sciences S.A.

---

**Autorità responsabile:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Numero di autorizzazione:**

BE-V158261

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

16/06/2022

---

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

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.