

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

Autorizzato

- Hyoscine butylbromide
- Metamizole sodium

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

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

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

### **Specie di destinazione:**

bovini

Bovini (vitello)

Cavallo

Cane

### **Via di somministrazione:**

Uso endovenoso

Uso sottocutaneo

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

4.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

500.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

### **Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

### **Tempo di attesa per via di somministrazione:**

#### **Uso endovenoso:**

- 

##### **bovini**

- latte. no withdrawal period

Not to be used in animals producing milk for human consumption

- 

##### **Bovini (vitello)**

- carni e frattaglie. 15 giorno

- 

##### **Cavallo**

- carni e frattaglie. 12 giorno

- latte. no withdrawal period

Not to be used in animals producing milk for human consumption

#### **Uso sottocutaneo:**

- 

##### **bovini**

- latte. no withdrawal period

Not to be used in animals producing milk for human consumption

-

**Bovini (vitello)**

- carni e frattaglie. 15 giorno

•

**Cavallo**

- carni e frattaglie. 12 giorno

- latte. no withdrawal period

Not to be used in animals producing milk for human consumption

---

**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:**

Lussemburgo

---

**Disponibile in:**

Lussemburgo

---

**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:**

Ministry Of Health And Social Security

---

**Numero di autorizzazione:**

V 642/97/11/0345

---

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

16/03/2010

---

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 (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

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