

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

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.