

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

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:

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 (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.