

BUSCOPAN compositum raztopina za injiciranje za konje, govedo, prašiče in pse

Atļautas

- Metamizole sodium
- Hyoscine butylbromide

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

BUSCOPAN compositum raztopina za injiciranje za konje, govedo, prašiče in pse

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Zirgs

Liellops

Liellops (teļš)

Suns

Cūka

Lietošanas veids:

intravenozai lietošanai

intramuskulārai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

500.00 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Pieejamas tikai [English](#)

4.00 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Farmaceitiskā forma:

Šķīdums injekcijām

Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida: intravenozai lietošanai:

-

Zirgs

- Gaļa un blakusprodukti. 9 diena meso in organi: 9 dni

-

Liellops

- Gaļa un blakusprodukti. 9 diena meso in organi: 9 dni (i.v.)

- Piens. 4 diena mleko: 4 dni

intramuskulārai lietošanai:

-

Liellops

- Gaļa un blakusprodukti. 15 diena meso in organi: 15 dni (1x i.m.)

- Gaļa un blakusprodukti. 18 diena meso in organi: 18 dni (2x i.m.)

- Piens. 4 diena mleko: 4 dni

-

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 15 diena
meso in organi: 15 dni

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QA03DB04

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [Slovenian](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Tiesiskais pamatojums, uz kuru neattiecas Direktīva 2001/82/EC

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Tirdzniecības atļaujas datums:

14/08/2002

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Labiana Life Sciences S.A.

Atbildīgā iestāde:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Atļaujas numurs:NP/V/0050/001

Atļaujas statusa maiņas datums:14/08/2002

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Marķējuma teksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Lietošanas instrukcija

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.