

Buscopan Compositum Vet (0,4 g + 50 g)/100 ml Roztwór do wstrzykiwań

Toegelaten

- Hyoscine butylbromide
- Metamizole sodium

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Buscopan Compositum Vet (0,4 g + 50 g)/100 ml Roztwór do wstrzykiwań

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Paard

Toedieningsweg:

Intraveneus gebruik

Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels

4.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Intraveneus gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 9 day
- Meat and offal. 15 day
- Meat and offal. 18 day

-

Paard

- Meat and offal. 9 day

Intramusculair gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 18 day
- Meat and offal. 15 day
- Meat and offal. 9 day

-

Paard

- Meat and offal. 9 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QA03DB04

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Polen

Beschikbaar in:

Polen

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Pools](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#)

Handelsvergunninghouder:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Handelsvergunningsdatum:

15/02/2001

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Labiana Life Sciences S.A.

Verantwoordelijke instantie:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Vergunningsnummer:

1135

Datum toelatingswijziging:

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.