

# Buscopan compositum-injectie I.M. 4 mg/ml + 500 mg/ml oplossing voor injectie voor runderen, varkens en honden

Toegelaten

- Hyoscine butylbromide
- Metamizole sodium

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

Buscopan compositum-injectie I.M. 4 mg/ml + 500 mg/ml oplossing voor injectie voor runderen, varkens en honden

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

### **Doeldiersoort(en):**

Rund

Varken

Hond

### **Toedieningsweg:**

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

---

### **Wachtijd per toedieningsweg:**

#### **Intramusculair gebruik:**

- 

#### **Rund**

- Meat and offal. 15 day

- 

#### **Varken**

- Meat and offal. 15 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:**

Nederland

---

### **Beschikbaar in:**

Nederland

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Amberkleurige glazen injectieflacon (type I) van 100 ml. De flacon is afgesloten met een grijze rubberen stop en een metalen felscapsule. Iedere flacon is verpakt in een kartonnen doos.

---

## 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](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Handelsvergunningsdatum:**

14/03/1997

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Labiana Life Sciences S.A.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Medicines Evaluation Board

---

**Vergunningsnummer:**

REG NL 8944

---

**Datum toelatingswijziging:**

14/03/1997

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Combined File of all Documents