

Buscopan compositum injeksió A.U.V.

Autorisert

- Hyoscine butylbromide
- Metamizole sodium

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Buscopan compositum injeksió A.U.V.

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

gris

hund

hest

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Intravenøs bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk
0.40 gram / 100.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk
50.00 gram / 100.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

storfe

- Slakt. 28 dag

-

gris

- Slakt. 15 dag

Intravenøs bruk:

-

storfe

- Slakt. 28 dag

-

hest

- Slakt. 9 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QA03DB04

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

HU

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Ungarsk](#)

Bare tilgjengelig i [Ungarsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Fullstendig søknad- kjent virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Markedsføringsgodkjenningsdato:

29/04/2002

Tilvirker for batchfrigivelse:

Labiana Life Sciences S.A.

Ansvarlig myndighet:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for endring av markedsføringstillatelse:

29/04/2002

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet