

Buscopan compositum

Autorisert

- Metamizole sodium monohydrate
- Hyoscine butylbromide

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Buscopan compositum

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

hund

hest

gris

Administrasjonsvei:

Intravenøs bruk

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

500.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk
4.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intravenøs bruk:

-

storfe

- Slakt. 12 dag
- Melk. 4 dag

-

hest

- Slakt. 12 dag
- Melk. no withdrawal period

Nicht bei Stuten anwenden, deren Milch zum menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

Intramuskulær bruk:

-

gris

- Slakt. 15 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:

DE

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Tysk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag revurdert i henhold til Acquis communautaire

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Markedsføringsgodkjenningsdato:

27/06/2003

Tilvirker for batchfrigivelse:

Labiana Life Sciences S.A.

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Ansvarlig myndighet:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Godkjenningsnummer:

6180752.00.00

Status for endring av markedsføringstillatelse:

27/06/2003

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

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.