

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

Dopuszczony

- Hyoscine butylbromide
- Metamizole sodium

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

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

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie dożylnie

Podanie domięśniowe

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski
4.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Roztwór do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie dożylnie:

-

Cattle

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

-

Horse

- Meat and offal. 9 day

Podanie domięśniowe:

-

Cattle

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

-

Horse

- Meat and offal. 9 day
-

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QA03DB04

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne w:

Poland

Opis opakowania:

Fiolka z oranżowego szkła typu II o pojemności 100 ml, zamykana korkiem z gumy bromobutyłowej oraz aluminiowym kapslem, pakowana pojedynczo w pudełko tekturowe

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w angielski włoski

Podmiot odpowiedzialny:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

15/02/2001

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Labiana Life Sciences S.A.

Organ odpowiedzialny:

Numer pozwolenia:

1135

Data zmiany statusu pozwolenia:

15/02/2001

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

oznakowanie opakowań

Ulotka dla pacjenta

Charakterystyka produktu leczniczego