

Buscopan compositum - Injektionslösung für Tiere

Autorizado

- Metamizole sodium
- Hyoscine butylbromide

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Buscopan compositum - Injektionslösung für Tiere

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Via intravenosa

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

50.00 grama(s) / 100.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

0.40 grama(s) / 100.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:**Via intramuscular:**

-

Pig

- Meat and offal. 12 dia

Via intravenosa:

-

Cattle

- Meat and offal. 12 dia

-

Horse

- Meat and offal. 12 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QA03DB04

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Áustria

Disponibilidade:

Áustria

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em alemão

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês italiano letão lituano Norwegian

Titular da autorização de introdução no mercado:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Data de autorização de introdução no mercado:

11/06/1969

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Labiana Life Sciences S.A.

Autoridade responsável:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Número da autorização:

14155

Data da alteração do estado de autorização:

11/06/1969

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.