

# Buscopan Compositum Solution for Injection

Autorizat

- Metamizole
- Hyoscine butylbromide

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

Buscopan Compositum Solution for Injection

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Bovine

Câine

Cal

### Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare intravenoasă

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

500.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

4.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

---

**Forma farmaceutică:**

Soluție injectabilă

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

**Administrare intramusculară:**

- 

**Bovine**

- Carne și organe. 28 zi

**Administrare intravenoasă:**

- 

**Bovine**

- Carne și organe. 9 zi

- 

**Cal**

- Carne și organe. 12 zi

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QA03DB04

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Data autorizației de comercializare:**

1/10/1991

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Labiana Life Sciences S.A.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Numărul autorizației:**

VPA10454/004/001

---

**Data modificării statusului autorizației:**

1/10/1991

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.