

Buscopan compositum

Autorizat

- Metamizole sodium monohydrate
- Hyoscine butylbromide

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Buscopan compositum

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Câine

Cal

Porc

Calea de administrare:

Administrare intravenoasă

Administrare intramusculară

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 intravenoasă:

•

Bovine

- Carne și organe. 12 zi
- Lapte. 4 zi

•

Cal

- Carne și organe. 12 zi
- Lapte. no withdrawal period

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

Administrare intramusculară:

•

Porc

- Carne și organe. 15 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 [Germană](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

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

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Data autorizației de comercializare:

27/06/2003

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Labiana Life Sciences S.A.

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Autoritatea responsabilă:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numărul autorizației:

6180752.00.00

Data modificării statusului autorizației:

27/06/2003

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents

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