

BUSCOLISIN 1 % solution pro injectionibus

Autorizat

- Hyoscine butylbromide

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

БУСКОЛИЗИН 1 % инжекционен разтвор

BUSCOLISIN 1 % solution pro injectionibus

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Vițel

Porc

Câine

Pisică

Calea de administrare:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Greacă](#) [Engleză](#) [Portugheză](#)

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

0.01 gram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Suspensie injectabilă

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QA03BB01

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 Bulgară

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 Italiană Letonă Norwegian

Deținătorul autorizației de comercializare:

Vetprom AD

Data autorizației de comercializare:

22/10/2014

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Vetprom AD

Autoritatea responsabilă:

Numărul autorizației:

0022-2408-23.10.2014

Data modificării statusului autorizației:

2/01/2023

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 această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.