

BUSCOPAN compositum raztopina za injiciranje za konje, govedo, prašiče in pse

Autorizat

- Metamizole sodium
- Hyoscine butylbromide

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

BUSCOPAN compositum raztopina za injiciranje za konje, govedo, prašiče in pse

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Cal

Bovine

Vițel

Câine

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:

-

Cal

- Carne și organe. 9 zi meso in organi: 9 dni

-

Bovine

- Carne și organe. 9 zi meso in organi: 9 dni (i.v.)

- Lapte. 4 zi mleko: 4 dni

Administrare intramusculară:

-

Bovine

- Carne și organe. 15 zi meso in organi: 15 dni (1x i.m.)

- Carne și organe. 18 zi meso in organi: 18 dni (2x i.m.)

- Lapte. 4 zi mleko: 4 dni

-

Porc

- Carne și organe. 15 zi
meso în organi: 15 dni

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 Slovenă

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 Franceză Italiană Letonă Norwegian

Deținătorul autorizației de comercializare:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Data autorizației de comercializare:

14/08/2002

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Labiana Life Sciences S.A.

Autoritatea responsabilă:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Numărul autorizației:NP/V/0050/001

Data modificării statusului autorizației:14/08/2002

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

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.