

BUSCOPAN COMPOSITUM ad us. vet. 4 mg/ml + 500 mg/ml, oplossing voor injectie voor paarden, kalveren en honden

Ima
dovoljenje
za promet

- Metamizole sodium
- Hyoscine butylbromide

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

BUSCOPAN COMPOSITUM ad us. vet. 4 mg/ml + 500 mg/ml, oplossing voor injectie voor paarden, kalveren en honden

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

govedo

tele

Pot uporabe:

Intravenska uporaba

Subkutana uporaba

Podatki o zdravilu**Učinkovina / Jakost:**

Na voljo samo v [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

4.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutska oblika:

Raztopina za injiciranje

Karenca glede na pot uporabe:**Intravenska uporaba:**

-

Horse

- Meat and offal. 12 day

- Milk. no withdrawal period

Not to be used in animals producing milk for human consumption

-

govedo

- Milk. no withdrawal period

Not to be used in animals producing milk for human consumption

-

tele

- Meat and offal. 15 day

Subkutana uporaba:

-

Horse

- Meat and offal. 12 day
- Milk. no withdrawal period

Not to be used in animals producing milk for human consumption

-

govedo

- Milk. no withdrawal period

Not to be used in animals producing milk for human consumption

-

tele

- Meat and offal. 15 day

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QA03BB01

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo v:

Belgium

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [English](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

31/12/1991

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Labiana Life Sciences S.A.

Pristojni organ:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

BE-V158261

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

16/06/2022

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini
obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.

Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.

Označevanje

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.