

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

Ima dovoljenje
za promet

- Metamizole sodium
- Hyoscine butylbromide

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

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

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](#)

govedo

tele

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](#)

Pot uporabe:

Intravenska uporaba

intramuskularna 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)

Farmaceutvska oblika:

Raztopina za injiciranje

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

-

Horse

- Meat and offal. 9 day meso in organi: 9 dni

-

govedo

- Meat and offal. 9 day meso in organi: 9 dni (i.v.)

- Milk. 4 day mleko: 4 dni

intramuskularna uporaba:

-

govedo

- Meat and offal. 15 day meso in organi: 15 dni (1x i.m.)

- Meat and offal. 18 day meso in organi: 18 dni (2x i.m.)

- Milk. 4 day mleko: 4 dni

•

Pig

- Meat and offal. 15 day meso in organi: 15 dni

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

QA03DB04

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](#)

Opis ovojnine zdravila:

Zdravilo Buscopan compositum je na voljo v steklenih vialah rumenorjave barve po 100 ml raztopine za injiciranje. Viale so zaprte z zamaški iz sive brombutilne gume in aluminijevimi zaporkami z odprtino. Po ena viala je pakirana v kartonasto škatlo.

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

14/08/2002

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Labiana Life Sciences S.A.

Pristojni organ:

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

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

NP/V/0050/001

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

14/08/2002

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

Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Označevanje

Navodilo za uporabo