

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

Godkänd

- Metamizole sodium
- Hyoscine butylbromide

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Häst

Hund

Nöt

Nöt (kalv)

Administreringsväg:

Intravenös användning

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
4.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:

Intravenös användning:

-

Häst

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

Not to be used in animals producing milk for human consumption

-

Nöt

- Milk. no withdrawal period

Not to be used in animals producing milk for human consumption

-

Nöt (kalv)

- Meat and offal. 15 dygn

Subkutan användning:

-

Häst

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

Not to be used in animals producing milk for human consumption

-

Nöt

- Milk. no withdrawal period

Not to be used in animals producing milk for human consumption

-

Nöt (kalv)

- Meat and offal. 15 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QA03BB01

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Belgien

Tillgänglig i:

Belgien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska

Innehavare av godkännande för försäljning:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Godkännandedatum:

31/12/1991

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Labiana Life Sciences S.A.

Ansvarig myndighet:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Godkännandenummer:

BE-V158261

Datum för ändring av godkännandestatus:

16/06/2022

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.