

Buscopan Compositum ad us.vet. 4 mg/ml + 500 mg/ml, solution injectable pour chevaux, veaux et chiens

Godkänd

- Hyoscine butylbromide
- Metamizole sodium

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Buscopan Compositum ad us.vet. 4 mg/ml + 500 mg/ml, solution injectable pour chevaux, veaux et chiens

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Nöt (kalv)

Häst

Hund

Administreringsväg:

Intravenös användning

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

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

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

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:

Intravenös användning:

-

Nöt

- Milk. no withdrawal period

Not to be used in animals producing milk for human consumption

-

Nöt (kalv)

- Meat and offal. 15 dygn

-

Häst

- Meat and offal. 12 dygn

- Milk. no withdrawal period

Not to be used in animals producing milk for human consumption

Subkutan användning:

-

Nöt

- Milk. no withdrawal period

Not to be used in animals producing milk for human consumption

-

Nöt (kalv)

- Meat and offal. 15 dygn

•

Häst

- Meat and offal. 12 dygn

- Milk. no withdrawal period

Not to be used in animals producing milk for human consumption

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QA03BB01

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Luxemburg

Tillgänglig i:

Luxemburg

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:

Ministry Of Health And Social Security

Godkännandenummer:

V 642/97/11/0345

Datum för ändring av godkännandestatus:

16/03/2010

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.