

**BUSCOPAN® / БУСКОПАН**  
**20mg/1ml, раствор за инјектирање**  
**6 ампули**  
*hyoscine butylbromide*

**Лекот е наменет за интрамускуларна или интравенска употреба**

1 ампула (1 ml) содржи: 20 mg хиосцин бутилбромид.

Помошни супстанции: натриум хлорид, вода за инјекции.

Лекот е наменет за возрасни.

Во тек на терапијата со Buscopan растворот за инјектирање може да се јави пореметување на видот или вртоглавица, а ако тие се појават пациентите треба да избегнуваат возење или ракување со машини.

Пред употреба, внимателно прочитајте го приложеното упатството!

Да се чува на температура до 25<sup>0</sup>С. Да се чува на места достапни за деца!

Лекот може да се употребува само во здравствена установа (З).

Неупотребениот лек се уништува согласно локалните прописи.

Производител: Boehringer Ingelheim Espana SA, Шпанија.

Носител на одобрението за ставање на лекот во промет: САНОФИ-АВЕНТИС  
МАКЕДОНИЈА доел, Луј Пастер 11/1/4, 1000 Скопје, Р. С. Македонија

Број одобрението за ставање на лек во промет:

АТС код: А03ВВ01

Серискиот број и рокот на употреба: назначени на пакувањето.

