

Catosal 100 mg/ml + 0.05 mg/ml solution for injection for cattle, horses and dogs

Разрешен

- Butafosfan
- Cyanocobalamin

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

CATOSAL 100 mg/ml + 0,05 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA BOVINO, CABALLOS Y PERROS

Catosal 100 mg/ml + 0.05 mg/ml solution for injection for cattle, horses and dogs

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

куче

кон

Начин на приложение:

Интравенозно приложение

Интрамускулно приложение

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

0.05 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Интравенозно приложение:

-

говеда

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

-

куче

-

кон

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

Интрамускулно приложение:

-

куче

Подкожно приложение:

-

куче

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QA12CX99

Режим на отпускане:

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Elanco Animal Health GmbH

Дата на разрешение за търговия:

17/10/1974

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Отговорен орган:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Номер на разрешението за търговия:

3893 ESP

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

30/05/2020

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.