

# Butasal-100, 100 mg/ml + 0.05 mg/ml solution for injection for horses, cattle and dogs

Registrováno

- Cyanocobalamin
- Butafosfan

## Identifikace přípravku

### Název léčiva:

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

### Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

### Cílové druhy:

Skot

Kůň

Pes

### Cesta podání:

Intravenózní podání

Intramuskulární podání

Subkutánní podání

# Údaje o přípravku

## Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

0.05 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

## Léková forma:

Injekční roztok

---

## Ochranná lhůta podle cesty podání:

### Intravenózní podání:

- 

#### Skot

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 hour

- 

#### Kůň

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 hour

---

## Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QA12CX99

---

## Právní status výdeje:

Na předpis

---

## Stav registrace:

Valid

---

## Registrováno v:

Belgie

---

## Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

---

## Doplňující informace

### Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### Držitel rozhodnutí o registraci:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

### Datum registrace:

13/07/2021

---

### Výrobní místa s propouštěním šarží:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

### Příslušný orgán:

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

### Registrační číslo:

BE-V587537

---

### Datum změny stavu registrace:

13/07/2021

---

### Referenční členský stát:

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Číslo procedury:

EE/V/0106/001

---

**Dotčený členský stát:**

Rakousko Belgie Chorvatsko Kypr Česko Dánsko Finsko Francie Řecko  
Maďarsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Irsko Itálie Nizozemsko Norsko Polsko Portugalsko Rumunsko Slovensko  
Slovinsko Španelsko Švédsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

Informace o nezáducích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na  
adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

eu-puar-eev0106001-mr-butasal-100-en.pdf