

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

Autoriseret

- Butafosfan
- Cyanocobalamin

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

CATOSAL, ενέσιμο διάλυμα για άλογα, βοοειδή, σκύλοι και γάτες

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

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Hund

Hest

Administrationsvej:

Intravenøs anvendelse

Intramuskulær anvendelse

Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på English

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på English

0.05 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intravenøs anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 hour

-

Hund

-

Hest

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 hour

Intramuskulær anvendelse:

-

Hund

Subkutan anvendelse:

-

Hund

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QA12CX99

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Elanco Animal Health GmbH

Dato for markedsføringstilladelse:

10/08/1973

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Ansvarlig myndighed:

National Organization For Medicines

Markedsføringstilladelsesnummer:

81276/12-11-2009/K-0002601

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

26/06/2024

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.