

Catophos 100 mg/ml + 0.05 mg/ml Solution for Injection for Horses, Cattle, Dogs and Cats

Autorisiert

- Butafosfan
- Cyanocobalamin

Product identification

Name des Arzneimittels:

Catophos, 100+0,05mg/ml, Solution for injection

Catophos 100 mg/ml + 0.05 mg/ml Solution for Injection for Horses, Cattle, Dogs and Cats

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Rind

Pferd

Hund

Katze

Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung

subkutane Anwendung

intramuskuläre Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in English

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in English

0.05 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Withdrawal period by route of administration:

intravenöse Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Stunde

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Stunde

-

Hund

-

Katze

subkutane Anwendung:

-

Hund

-

Katze

intramuskuläre Anwendung:

-

Hund

•

Katze

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QA12CX99

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

United Kingdom (Northern Ireland)

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Marketing authorisation date:

14/08/2023

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Zuständige Behörde:

The Veterinary Medicines Directorate

Zulassungsnummer:

VM 00 0000

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

14/08/2023

Referenzmitgliedstaat:

Tschechische Republik

Verfahrensnummer:

CZ/V/0173/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Dänemark Estland Finnland Frankreich Deutschland
Ungarn Irland Italien Lettland Litauen Niederlande Norwegen Polen
Portugal Slowakei Spanien Schweden

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000985842>