

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

Zugelassen

- Butafosfan
- Cyanocobalamin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Butafosal 100 mg/ml + 0,05 mg/ml oplossing voor injectie voor runderen, paarden en honden

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Hund

Rind

Pferd

Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.05 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intravenöse Anwendung:

-

Rind

- Meat and offal, milk. 0 Tag

-

Pferd

- Meat and offal, milk. 0 Tag

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

QA12CX99

Abgaberegung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Niederlande

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Alivira Animal Health Limited

Zulassungsdatum:

23/07/2025

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Laboratorios Karizoo S.A.

Zuständige Behörde:

Medicines Evaluation Board

Zulassungsnummer:

REG NL 133418

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

15/10/2025

Referenzmitgliedstaat:

Niederlande

Verfahrensnummer:

NL/V/0418/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Belgien Frankreich Deutschland Italien Spanien

Generic of:

600000059106

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

Dokumente

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

NLV0418001DC- Butafosal PuAR final.pdf