

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

Zugelassen

- Cyanocobalamin
- Butafosfan

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

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

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

### Zieltierarten:

Rind

Pferd

Hund

### Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch

0.05 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Darreichungsform:**

Injektionslösung

---

### **Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

#### **intravenöse Anwendung:**

•

#### **Rind**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Stunde

•

#### **Pferd**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Stunde

---

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

QA12CX99

---

### **Abgaberegulung:**

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

---

### **Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

### **Zugelassen in:**

Dänemark

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

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 italienisch lettisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

**Zulassungsdatum:**

23/11/2021

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

**Zuständige Behörde:**

Danish Medicines Agency

---

**Zulassungsnummer:**

65401

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

23/11/2021

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Estland

---

**Verfahrensnummer:**

EE/V/0106/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Kroatien Zypern Tschechische Republik Dänemark  
Finnland Frankreich Griechenland Ungarn Island Irland Italien Niederlande  
Norwegen Polen Portugal Rumaenien Slowakei Slowenien Spanien  
Schweden

Verfügbar nur in [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [schwedisch](#)  
[isländisch](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

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