

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

Autorisiert

- Cyanocobalamin
- Butafosfan

Product identification

Name des Arzneimittels:

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

Butasal vet

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Rind

Pferd

Hund

Katze

Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

0.05 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Withdrawal period by route of administration:

intravenöse Anwendung:

- **Rind**

- Fleisch und Innereien. 0 day

- Milk. 0 hour

- **Pferd**

- Fleisch und Innereien. 0 day

- Milk. 0 hour

- **Hund**

- **Katze**

intramuskuläre Anwendung:

- **Hund**

- **Katze**

subkutane Anwendung:

- **Hund**

- **Katze**

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

QA12CX99

Abgaberegelerung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Finnland

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

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:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Marketing authorisation date:

27/05/2021

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Zuständige Behörde:

Finnish Medicines Agency

Zulassungsnummer:

38600

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

27/05/2021

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 Rumänien Slowakei Slowenien Spanien
Schweden Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Packungsbeilage

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000027488>