

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

Autorisiert

- Cyanocobalamin
- Butafosfan

Product identification

Name des Arzneimittels:

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

Butasal-100 100 mg/ml + 0,05 mg/ml solução injetável para cavalos, bovinos e cães

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Rind

Pferd

Hund

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 Tag

- Milch. 0 Stunde

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Stunde

-

Hund

intramuskuläre Anwendung:

-

Hund

subkutane Anwendung:

-

Hund

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:

Portugal

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:

13/08/2021

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Zuständige Behörde:

Directorate General For Food And Veterinary

Zulassungsnummer:

1446/01/21RFVPT

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

21/03/2025

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 [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documents

Combined File of all Documents

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

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