

Catosal 100 mg/ml + 0,05 mg/ml

Zugelassen

Injektionslösung für Rinder,

Pferde und Hunde

- Butafosfan
- Cyanocobalamin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Catosal 100 mg/ml + 0,05 mg/ml Injektionslösung für Rinder, Pferde und Hunde

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

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Hund

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

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Stunde

•

Pferd

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
 - Milch. 0 Stunde
-

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärkode (ATCvet-Code):

QA12CX99

Abgaberegelung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

(ID2) 250 Milliliter: Faltschachtel (Pappe) mit 1 Injektionsflasche (Glas Typ I) mit 250 Milliliter, verschlossen mit Stopfen (Chlorbutylkautschuk) und Bördelkappe (Aluminium)

(ID1) 100 Milliliter: Faltschachtel (Pappe) mit 1 Injektionsflasche (Glas Typ II) mit 100 Milliliter, verschlossen mit Stopfen (Chlorbutylkautschuk) und Bördelkappe (Aluminium)

(ID3) 50 Milliliter: Faltschachtel (Pappe) mit 1 Injektionsflasche (Glas Typ II) mit 50 Milliliter, verschlossen mit Stopfen (Chlorbutylkautschuk) und Bördelkappe (Aluminium)

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:

Elanco GmbH

Zulassungsdatum:

13/05/2005

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

6294349.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

13/05/2005

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

Dokumente

Combined File of all Documents

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 8/11/2024

[Herunterladen](#)