

LV Butasal-100 šķīdums injekcijām liellopiem, suņiem un kaķiem

Autorizado

- Butafosfan
- Cyanocobalamin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

LV Butasal-100 šķīdums injekcijām liellopiem, suņiem un kaķiem

Principio activo:

Disponible únicamente en [Inglés](#)

Disponible únicamente en [Inglés](#)

Especies de destino:

Gatos

Perros

Bovino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía subcutánea

Vía intravenosa

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [Inglés](#)
100.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [Inglés](#)
0.05 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Gatos

-

Perros

Vía subcutánea:

-

Perros

-

Gatos

Vía intravenosa:

-

Bovino

- Not specified. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QA12CX99

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Checo](#) [Estonio](#) [Inglés](#) [Francés](#) [Italiano](#) [Letón](#) [Lituano](#)
[Portugués](#) [Romanian](#) [Esloveno](#) [Finés](#) [Sueco](#) [Islandés](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Letonia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Letón](#)

Disponible únicamente en [Letón](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [Inglés](#) [Francés](#) [Croata](#) [Italiano](#) [Letón](#) [Finés](#) [Sueco](#) [Islandés](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [Inglés](#) [Italiano](#) [Letón](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Interchemie werken De Adelaar LT UAB

Fecha de autorización de comercialización:

20/05/2013

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Autoridad responsable:

Food And Veterinary Service

Número de autorización:

V/NRP/13/0018

Fecha de modificación del estado de la autorización:

20/05/2013

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.