

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

Autorizado

- Butafosfan
- Cyanocobalamin

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

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

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Bovino

Perros

Caballos

### **Vía de administración:**

Vía intravenosa

Vía intramuscular

Vía subcutánea

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

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

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

---

### Forma farmacéutica:

Solución inyectable

---

### Tiempo de espera por vía de administración:

#### Vía intravenosa:

- 

#### **Bovino**

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Hora(s)

- 

#### **Caballos**

- Meat and offal. 0 Día
  - Milk. 0 Hora(s)
- 

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

QA12CX99

---

### Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Estado de la autorización:

Autorizado

---

### Autorizado en:

Países Bajos

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Elanco Animal Health GmbH

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

7/06/1995

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

---

**Autoridad responsable:**

Medicines Evaluation Board

---

**Número de autorización:**

REG NL 6025

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

11/10/2024

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

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