

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

Autorisé

- Butafosfan
- Cyanocobalamin

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

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

Butafosal 100 mg/ml + 0,05 mg/ml oplossing voor injectie voor runderen, paarden en honden

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

### Espèces cibles:

Chien

Bovins

Cheval

### Voie d'administration:

Voie intraveineuse

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

## Informations sur le produit

### **Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais  
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais  
0.05 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

### **Temps d'attente par voie d'administration:**

#### **Voie intraveineuse:**

- 

#### **Bovins**

- Viande et abats, Lait. 0 day

- 

#### **Cheval**

- Viande et abats, Lait. 0 day

---

### **Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QA12CX99

---

### **Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

### **Statut de l'autorisation:**

Valide

---

### **Autorisé en:**

Pays-Bas

---

### **Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Médicaments vétérinaires génériques (article 18 du règlement (UE) 2019/6)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Alivira Animal Health Limited

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

23/07/2025

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Laboratorios Karizoo S.A.

---

**Autorité responsable:**

Medicines Evaluation Board

---

**Numéro de l'autorisation:**

REG NL 133418

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

15/10/2025

---

**État membre de référence:**

Pays-Bas

---

**Numéro de procédure:**

NL/V/0418/001

---

**États membres concernés:**

Belgique France Allemagne Italie Espagne

---

**Generic of:**

600000059106

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

NLV0418001DC- Butafosal PuAR final.pdf