

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

Autorisé

- Cyanocobalamin
- Butafosfan

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins

Cheval

Chien

Voie d'administration:

Voie intraveineuse

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

0.05 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intraveineuse:

-

Bovins

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 hour

-

Cheval

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 hour

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

QA12CX99

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Danemark

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

23/11/2021

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

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Autorité responsable:

Danish Medicines Agency

Numéro de l'autorisation:

65401

Date de modification du statut de l'autorisation:

23/11/2021

État membre de référence:

Estonie

Numéro de procédure:

EE/V/0106/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Croatie Chypre Tchéquie Danemark Finlande France

Grèce Hongrie Islande Irlande Italie Pays-Bas Norvège Pologne Portugal
Roumanie Slovaquie Slovénie Espagne Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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

eu-puar-eev0106001-mr-butasal-100-en.pdf