

# Butasal 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

Butasal 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:**

Irlande

---

### **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:**

23/07/2021

---

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

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

**Autorité responsable:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Numéro de l'autorisation:**

VPA22812/003/001

---

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

23/07/2021

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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

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