

Catosal 100 mg/ml - 0.05 mg/ml Solution injectable

Autorisé

- Butafosfan
- Cyanocobalamin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Catosal 100 mg/ml - 0.05 mg/ml Oplossing voor injectie

Catosal 100 mg/ml - 0.05 mg/ml Solution injectable

Catosal 100 mg/ml - 0.05 mg/ml Injektionslösung

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

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins

Chien

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. 0 day
- Lait. 0 hour

-

Chien

-

Cheval

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 hour

Voie intramusculaire:

-

Chien

Voie sous-cutanée:

-

Chien

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

QA12CX99

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Belgique

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:

Base légale révisée selon l'acquis communautaire

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Elanco Animal Health GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

2/06/1965

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

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Autorité responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numéro de l'autorisation:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Date de modification du statut de l'autorisation:

24/10/2024

État membre de référence:

Allemagne

Numéro de procédure:

DE/V/0390/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Bulgarie Croatie Chypre Tchéquie France Grèce Hongrie
Italie Luxembourg Pays-Bas Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie
Espagne

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

Documents

Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)

Notice

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

Télécharger

Fichier combinant tous les documents

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