Source URL: https://medicines.health.europa.eu/veterinary/fr/600000085717

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



- 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 <u>Anglais</u> 100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en <u>Anglais</u> 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):

OA12CX99

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.

État membre de référence:

24/10/2024

Date de modification du statut de l'autorisation:

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

Documents

Etiquetage		
français (PDF) Publié le: 18/08/2025 <u>Télécharger</u>		

Notice

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

<u>Télécharger</u>

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.