

# Catosal 100 mg/ml Solution injectable

Autorisé

- Butafosfan
- Cyanocobalamin

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Catosal 100 mg/ml Solution injectable

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

---

### Substance active:

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 active / 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):**

QA12CX91

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Luxembourg

---

**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:**

1/06/1965

---

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

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

---

**Autorité responsable:**

Ministry Of Health And Social Security

---

**Numéro de l'autorisation:**

V/442/07/10/0924

---

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

1/06/1965

---

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

Etiquetage

Notice

Fichier combinant tous les documents

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000107245>