

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

Autorisé

- Butafosfan
- Cyanocobalamin

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Catophos, 100+0,05mg/ml, Solution for injection

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

---

### Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

### Espèces cibles:

Bovins

Cheval

Chien

Chat

---

### Voie d'administration:

Voie intraveineuse

Voie sous-cutanée

Voie intramusculaire

---

## 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

- 

##### **Cheval**

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

- 

##### **Chien**

- 

##### **Chat**

#### **Voie sous-cutanée:**

- 

##### **Chien**

- 

##### **Chat**

#### **Voie intramusculaire:**

- 

##### **Chien**

•

## Chat

---

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

QA12CX99

---

### **Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

### **Statut de l'autorisation:**

Valide

---

### **Autorisé en:**

Irlande

---

### **Disponible en:**

Irlande

---

### **Description des conditionnements:**

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:**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

### **Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

1/09/2023

---

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

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Autorité responsable:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Numéro de l'autorisation:**

VPA10810/022/001

---

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

1/09/2023

---

**État membre de référence:**

Tchéquie

---

**Numéro de procédure:**

CZ/V/0173/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Danemark Estonie Finlande France Allemagne Hongrie  
Irlande Italie Lettonie Lituanie Pays-Bas Norvège Pologne Portugal  
Slovaquie 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)

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000985829>