

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

Viðurkennt

- Cyanocobalamin
- Butafosfan

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

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

BUTASAL-100 100 MG/ML + 0,05 MG/ML SOLUTION INJECTABLE POUR CHEVAUX, BOVINS ET CHIENS

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [English](#)

Aðeins fánlegt í [English](#)

Marktegund:

Nautgripir

Hestur

Hundur

Leið stjórnslu:

Til notkunar í bláæð

Til notkunar í vöðva

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

0.05 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í bláæð:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 klukkustundir

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 klukkustundir

-

Hundur

Til notkunar í vöðva:

-

Hundur

Til notkunar undir húð:

-

Hundur

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QA12CX99

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Frakkland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Dagsetning markaðsleyfis:

29/04/2021

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Ábyrgt yfirvald:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Markaðsleyfisnúmer:

FR/V/7191195 5/2021

Dagsetning á breytingu stöðu:

29/04/2021

Umsjónarland (RMS):

Eistland

Ferilsnúmer:

EE/V/0106/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Króatía Kýpur Tékkland Danmörk Finnland Frakkland
Grikkland Ungverjaland Ísland Írland Ítalía Holland Noregur Pólland
Portúgal Rúmenía Slóvakía Slóvenía Spánn Svíþjóð Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Package Leaflet and Labelling

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000027475>