

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

Autorizzato

- Cyanocobalamin
- Butafosfan

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

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

CATOCHEM 100 mg/ml + 0,05 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA CABALLOS, BOVINO Y PERROS

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

bovini

Cavallo

Cane

### Via di somministrazione:

Uso endovenoso

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

0.05 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

100.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

### **Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

### **Tempo di attesa per via di somministrazione:**

#### **Uso endovenoso:**

- 

#### **bovini**

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 ora

- 

#### **Cavallo**

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 ora

---

### **Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QA12CX99

---

### **Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

### **Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

### **Autorizzato in:**

Spagna

---

### **Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)  
Disponibile solo in [English](#)  
Disponibile solo in [English](#)  
Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

25/05/2021

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

**Autorità responsabile:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Numero di autorizzazione:**

4017 ESP

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

14/02/2022

---

**Stato membro di riferimento:**

Estonia

---

**Numero di procedura:**

EE/V/0106/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Croazia Cipro Repubblica Ceca Danimarca Finlandia Francia

Grecia Ungheria Islanda Irlanda Italia Paesi Bassi Norvegia Polonia  
Portogallo Romania Slovacchia Slovenia Spagna Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

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