

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

Autorizzato

- Butafosfan
- Cyanocobalamin

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

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

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

bovini

Cavallo

Cane

Gatto

---

### **Via di somministrazione:**

Uso endovenoso

Uso sottocutaneo

Uso intramuscolare

---

## Informazioni sul prodotto

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

Disponibile solo in [English](#)

100.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

0.05 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:**

Lettonia

---

### **Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

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

Applicazione di ibrido (Articolo 13(3) della Direttiva N°2001/82/CE)

---

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

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

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

27/06/2023

---

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

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Autorità responsabile:**

Food And Veterinary Service

---

**Numero di autorizzazione:**

V/DCP/23/0032

---

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

27/06/2023

---

**Stato membro di riferimento:**

Repubblica Ceca

---

**Numero di procedura:**

CZ/V/0173/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Danimarca Estonia Finlandia Francia Germania Ungheria  
Irlanda Italia Lettonia Lituania Paesi Bassi Norvegia Polonia Portogallo  
Slovacchia 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

File combinato di tutti i documenti

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