

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

Autorizzato

- Butafosfan
- Cyanocobalamin

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

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

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

Cane

bovini

Cavallo

---

### **Via di somministrazione:**

Uso endovenoso

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

---

## 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**

- carne e visceri,latte. 0 giorno

- 

#### **Cavallo**

- carne e visceri,latte. 0 giorno

---

### **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](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

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

Domanda per generico (Articolo 18 del Regolamento (UE) 2019/6)

---

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

Alivira Animal Health Limited

---

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

19/06/2025

---

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

Laboratorios Karizoo S.A.

---

**Autorità responsabile:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Numero di autorizzazione:**

4414 ESP

---

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

20/06/2025

---

**Stato membro di riferimento:**

Paesi Bassi

---

**Numero di procedura:**

NL/V/0418/001

---

**Stati membri interessati:**

Belgio Francia Germania Italia Spagna

---

**Generic of:**

600000059106

---

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 (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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

File combinato di tutti i documenti

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

NLV0418001DC- Butafosal PuAR final.pdf