

# 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

---

### **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:**

Portogallo

---

### **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:**

13/08/2021

---

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

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

### **Autorità responsabile:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

### **Numero di autorizzazione:**

1446/01/21RFVPT

---

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

21/03/2025

---

### **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

File combinato di tutti i documenti

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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

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