

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

Autorizzato

- Butafosfan
- Cyanocobalamin

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

Catosal 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:**

bovini

Cane

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**

- 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:**

Croazia

---

### **Disponibile in:**

Croazia

---

**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:**

Base giuridica rivista in base all'acquis communautaire

---

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

Elanco Animal Health GmbH

---

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

8/08/2016

---

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

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

---

**Autorità responsabile:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Numero di autorizzazione:**

UP/I-322-05/22-01/302

---

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

6/03/2026

---

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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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