

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

Autorizzato

- Butafosfan
- Cyanocobalamin

Product identification

Denominazione del medicinale:

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

Catophos Vet. 100+0,05 mg/ml injektionsvæske, opløsning

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Cavallo

Cane

Gatto

Via di somministrazione:

Uso endovenoso

Uso sottocutaneo

Uso intramuscolare

Product details

Principio attivo / 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

Withdrawal period by route of administration:

Uso endovenoso:

-

bovini

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 ora

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 ora

-

Cane

-

Gatto

Uso sottocutaneo:

-

Cane

-

Gatto

Uso intramuscolare:

-

Cane

-

Gatto

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

QA12CX99

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Danimarca

Available in:

Danimarca

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Marketing authorisation date:

25/07/2023

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Autorità responsabile:

Danish Medicines Agency

Numero di autorizzazione:

65926

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

25/07/2023

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](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000985825>