

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

Toegelaten

- Cyanocobalamin
- Butafosfan

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

Butasal vet 100 mg/ml + 0,05 mg/ml stungulyf, lausn handa hestum, nautgripum, hundum og köttum

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Paard

Hond

Toedieningsweg:

Intraveneus gebruik

Intramusculair gebruik

Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
0.05 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Intraveneus gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

-

Paard

- Meat and offal. 0 day
 - Milk. 0 hour
-

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QA12CX99

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in Tsjechisch Estlands Engels Frans Italiaans Letlands Litouws Portugees Roemeense Toedieningsweg Fins Zweeds IJslands Norwegian

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

IJsland

Beschikbaar in:

IJsland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Handelsvergunningsdatum:

22/06/2021

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Verantwoordelijke instantie:

Icelandic Medicines Agency

Vergunningsnummer:

IS/2/21/009/01

Datum toelatingswijziging:

22/06/2021

Rapporterende lidstaat:

Estland

Procedurenummer:

EE/V/0106/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Kroatië Cyprus Tsjechië Denemarken Finland Frankrijk
Griekenland Hongarije IJsland Ierland Italië Nederland Noorwegen Polen
Portugal Roemenië Slowakije Slovenië Spanje Zweden

Alleen beschikbaar in Estlands Engels Frans Litouws Portugees Zweeds IJslands
Norwegian

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiters

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

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