

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

Autorisert

- Cyanocobalamin
- Butafosfan

## Produkt identifikasjon

### Legemidlets navn:

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

Butasal-100, 100 mg/ml + 0.05 mg/ml ενέσιμο διάλυμα για άλογα, βοοειδή και σκύλους

### Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

### Målarter:

storfe

hest

hund

### Administrasjonsvei:

Intravenøs bruk

Intramuskulær bruk

Subkutan bruk

## Produktdetaljer

### Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
0.05 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
100.00 milligram / 1.00 milliliter

---

### Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

---

### Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

#### Intravenøs bruk:

- 

#### storfe

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 time

- 

#### hest

- Slakt. 0 dag
  - Melk. 0 time
- 

### Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QA12CX99

---

### Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

### Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

---

### Autorisert i:

Kypros

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

10/05/2021

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

**Ansvarlig myndighet:**

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

---

**Godkjenningsnummer:**

CY00832V

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

10/05/2021

---

**Referanse medlemsstat:**

EE

---

**Prosedyrenummer:**

EE/V/0106/001

---

**Gjeldende medlemsstater:**

AT BE HR Kypros CZ DK FI FR EL HU IS Irland IT NL NO PL PT RO  
SI SI ES SE

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

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