

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

Autorizado

- Butafosfan
- Cyanocobalamin

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Butafosal 100 mg/ml + 0.05 mg/ml solution for injection for cattle, horses and dogs
Butafosal 100 mg/ml + 0,05 mg/ml solution injectable pour bovins, chevaux et chiens
Butafosal 100 mg/ml + 0,05 mg/ml oplossing voor injectie voor runderen, paarden en honden
Butafosal 100 mg/ml + 0,05 mg/ml Injektionslösung für Rinder, Pferde und Hunde

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)
Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intravenosa

Via intramuscular

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

100.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

0.05 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intravenosa:

-

Cattle

- Meat and offal, milk. 0 dia

-

Horse

- Meat and offal, milk. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QA12CX99

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorisado em:

Bélgica

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Alivira Animal Health Limited

Data de autorização de introdução no mercado:

12/08/2025

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Laboratorios Karizoo S.A.

Autoridade responsável:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Número da autorização:

BE-V664787

Data da alteração do estado de autorização:

12/08/2025

Estado-Membro de referência:

Países Baixos

Número de procedimento:

NL/V/0418/001

Estados-Membros envolvidos:

Bélgica França Alemanha Itália Espanha

Generic of:

600000059106

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

NLV0418001DC- Butafosal PuAR final.pdf