

Catosal 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:

Catosal 100 mg/ml - 0.05 mg/ml Oplossing voor injectie

Catosal 100 mg/ml - 0.05 mg/ml Solution injectable

Catosal 100 mg/ml - 0.05 mg/ml Injektionslösung

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

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](#) [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](#)

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. 0 dia

- Milk. 0 hora

-

Dog

-

Horse

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 hora

Via intramuscular:

-

Dog

Via subcutânea:

•

Dog

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QA12CX99

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado 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:

Elanco Animal Health GmbH

Data de autorização de introdução no mercado:

2/06/1965

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Autoridade responsável:

Número da autorização:

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

Data da alteração do estado de autorização:

24/10/2024

Estado-Membro de referência:

Alemanha

Número de procedimento:

DE/V/0390/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Bulgária Croácia Chipre República Checa França Grécia
Hungria Itália Luxemburgo Países Baixos Polónia Portugal Roménia
Eslováquia Eslovénia Espanha

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

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.

Resumo das características do medicamento

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

Combined File of all Documents

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