

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

Autorizado

- Cyanocobalamin
- Butafosfan

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

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

Catochem vet - Injeksjonsvæske, oppløsning - 100 mg/ml/0,05 mg/ml

### 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  
0.05 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)  
  
Disponível apenas em inglês  
100.00 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

- 

**Horse**

- Meat and offal. 0 dia
  - Milk. 0 hora
- 

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QA12CX99

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Noruega

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em inglês

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 italiano letão Norwegian

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

8/10/2021

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

**Autoridade responsável:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Número da autorização:**

20-13744

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

8/10/2021

---

**Estado-Membro de referência:**

Estónia

---

**Número de procedimento:**

EE/V/0106/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica Croácia Chipre República Checa Dinamarca Finlândia França  
Grécia Hungria Islândia Irlanda Itália Países Baixos Noruega Polónia  
Portugal Roménia Eslováquia Eslovénia Espanha Suécia  
Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://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.

Folheto informativo

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

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