

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

Autorizat

- Butafosfan
- Cyanocobalamin

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Catosal 100 mg/ml Solution injectable

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

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Câine

Cal

Calea de administrare:

Administrare intravenoasă

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

100.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

0.05 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intravenoasă:

-

Bovine

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 oră

-

Câine

-

Cal

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 oră

Administrare intramusculară:

-

Câine

Administrare subcutanată:

-

Câine

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QA12CX99

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Elanco Animal Health GmbH

Data autorizației de comercializare:

1/06/1965

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Autoritatea responsabilă:

Ministry Of Health And Social Security

Numărul autorizației:

V/442/07/10/0924

Data modificării statusului autorizației:

1/06/1965

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Combined File of all Documents

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.