

# Catophos, 100+0,05mg/ml, Solution for injection

Autorizat

- Butafosfan
- Cyanocobalamin

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

Catophos, 100+0,05mg/ml, Solution for injection

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Bovine

Cal

Câine

Pisică

### Calea de administrare:

Administrare intravenoasă

Administrare subcutanată

Administrare intramusculară

## 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

- 

##### **Cal**

- Carne și organe. 0 zi
  - Lapte. 0 oră
- 

### 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](#)

---

## 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](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

### Deținătorul autorizației de comercializare:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

### Data autorizației de comercializare:

31/05/2023

---

### Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

### Autoritatea responsabilă:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

### Numărul autorizației:

V7004936.00.00

---

### Data modificării statusului autorizației:

31/05/2023

---

### Statul membru de referință:

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

---

### Numărul procedurii:

CZ/V/0173/001

---

### State membre interesate:



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

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să  
accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă  
de mai jos.

eu-puar-czv0173001-mr-catophos-en.pdf