

# 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 + 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

- 

##### **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](#)

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:**

1/03/2002

---

### **Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

---

### **Autoritatea responsabilă:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

### **Numărul autorizației:**

MR/V/0059/001

---

### **Data modificării statusului autorizației:**

17/10/2024

---

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

## Documente

### Etichetarea

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

### Combined File of all Documents

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

### Rezumatul caracteristicilor produsului

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

### Prospectul

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