

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

Godkänd

- Cyanocobalamin
- Butafosfan

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

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

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

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Nöt

Häst

Hund

### Administreringsväg:

Intravenös användning

Intramuskulär användning

Subkutan användning

## Ytterligare information om produkten

### Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska

0.05 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

---

### Karenstid per administreringsväg:

#### Intravenös användning:

- 

#### Nöt

- Meat and offal. 0 dygn

- Milk. 0 timme

- 

#### Häst

- Meat and offal. 0 dygn

- Milk. 0 timme

---

### Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QA12CX99

---

### Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

### Godkännandestatus:

Godkänd

---

### Godkänd i:

Norge

---

### Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)  
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)  
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)  
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

---

## Ytterligare information

### Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

---

### Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

---

### Innehavare av godkännande för försäljning:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

### Godkännandedatum:

8/10/2021

---

### Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

### Ansvarig myndighet:

Norwegian Medical Products Agency

---

### Godkännandenummer:

20-13744

---

### Datum för ändring av godkännandestatus:

8/10/2021

---

### Referensmedlemsstat:

Estland

---

### Procedurnummer:

EE/V/0106/001

---

### Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Kroatien Cypern Tjeckien Danmark Finland Frankrike

Grekland Ungern Island Irland Italien Nederländerna Norge Polen Portugal  
Rumänien Slovakien Slovenien Spanien Sverige Storbritannien (Nordirland)

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

### Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

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