

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

Godkänd

- Butafosfan
- Cyanocobalamin

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

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

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

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Nöt

Häst

Hund

Katt

### Administreringsväg:

Intravenös användning

Subkutan användning

Intramuskulär användning

## Ytterligare information om produkten

### Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska  
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska  
0.05 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:

Irland

---

### Förpackningsbeskrivning:

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:**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Godkännandedatum:**

1/09/2023

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Ansvarig myndighet:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Godkännandenummer:**

VPA10810/022/001

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

1/09/2023

---

**Referensmedlemsstat:**

Tjeckien

---

**Procedurnummer:**

CZ/V/0173/001

---

**Berörda medlemsstater:**

Österrike Belgien Danmark Estland Finland Frankrike Tyskland Ungern  
Irland Italien Lettland Litauen Nederländerna Norge Polen Portugal  
Slovakien Spanien Sverige Storbritannien (Nordirland)

---

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