GEBRAUCHSINFORMATION Catosal 100/0,05 mg /ml Injektionslösung für Tiere

1. NAME UND ANSCHRIFT DES ZULASSUNGSINHABERS UND, WENN UNTERSCHIEDLICH, DES HERSTELLERS, DER FÜR DIE CHARGENFREIGABE VERANTWORTLICH IST

Zulassungsinhaber:

Bayer Animal Health GmbH

51368 Leverkusen

Deutschland,

Für die Chargenfreigabe verantwortlicher Hersteller:

KVP Pharma- und Veterinär Produkte GmbH

Projensdorfer Str. 324

D-24106 Kiel

2. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS

Catosal 100/0,05~mg /ml Injektionslösung für Tiere Butafosfan / Cyanocobalamin

3. WIRKSTOFF(E) UND SONSTIGE BESTANDTEILE

1 ml Injektionslösung enthält:

Wirkstoffe:

Butafosfan 100,00 mg Cyanocobalamin 0,05 mg

Sonstige Bestandteile:

n-Butanol 30 ,00 mg

4. ANWENDUNGSGEBIET(E)

Rind, Hund, Katze:

- Fütterungsbedingte oder durch Erkrankungen bedingte Stoffwechselstörungen und zur Unterstützung des Stoffwechsels bei rekonvaleszenten Tieren
- Zur unterstützenden Behandlung bei puerperalen Erkrankungen und bei Fertilitätsstörungen
- Unterstützende Therapie bei Tetanien und Paresen zusätzlich zur Ca/Mg-Therapie

Rind:

Zur unterstützenden Behandlung von sekundären Ketosen (z.B. bei Labmagenverlagerungen).

5. GEGENANZEIGEN

Nicht anwenden bei bekannter Überempfindlichkeit gegenüber den Wirkstoffen oder einem der sonstigen Bestandteile.

6. NEBENWIRKUNGEN

Keine bekannt.

Falls Sie Nebenwirkungen, insbesondere solche, die nicht in der Packungsbeilage aufgeführt sind, bei Ihrem Tier feststellen, oder falls Sie vermuten, dass das Tierarzneimittel nicht gewirkt hat, teilen Sie dies bitte Ihrem Tierarzt oder Apotheker mit.

hat gelöscht: Bayer Austria Ges.m.b.H.¶

hat gelöscht: Herbststraße 6-10¶

A-1160 Wien¶

hat gelöscht:

7. ZIELTIERART(EN)

Für Rind, Hund, Katze

8. DOSIERUNG FÜR JEDE TIERART, ART UND DAUER DER ANWENDUNG

Rind.

Zur intravenösen und intramuskulären Anwendung.

5 mg Butafosfan und 2,5 μg Cyanocobalamin pro kg Körpergewicht (KGW) entsprechend

5 ml Catosal pro 100 kg KGW

Wiederholung nach Bedarf im Abstand von 24 Stunden.

Zur unterstützenden Behandlung von sekundären Ketosen

5 ml Catosal pro 100 kg KGW im Abstand von 24 Stunden an drei aufeinanderfolgenden Tagen.

Bei der intramuskulären Anwendung nicht mehr als 15 ml pro Injektionsstelle verabreichen.

Hund und Katze:

Zur intravenösen, intramuskulären und subkutanen Anwendung.

 $\underline{\text{Hund:}}\ 10\ \text{mg}\ \text{Butafosfan}\ \text{und}\ 5,0\mu\text{g}\ \text{Cyanocobalamin}\ \text{pro}\ \text{kg}\ \text{K\"{o}rpergewicht}\ (\text{KGW})$ entsprechend

0,1ml Catosal pro kg KGW

 $\underline{\text{Katze:}}~50~\text{mg}$ Butafosfan und 25,0µg Cyanocobalamin pro kg Körpergewicht (KGW) entsprechend

0,5 ml Catosal pro kg KGW

Wiederholung nach Bedarf im Abstand von 24 Stunden.

9. HINWEISE FÜR DIE RICHTIGE ANWENDUNG

Keine.

10. WARTEZEIT(EN)

Rind: essbare Gewebe: 0 Tage.
Milch: Null Stunden.

11. BESONDERE LAGERUNGSHINWEISE

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

Für dieses Tierarzneimittel sind keine besonderen Lagerungsbedingungen erforderlich.

Sie dürfen das Tierarzneimittel nach dem auf dem Karton und dem Behältnis angegebenen Verfalldatum "verwendbar bis:" nicht mehr anwenden.

Haltbarkeit nach dem ersten Öffnen/Anbruch des Behältnisses: 28 Tage

hat gelöscht:

Das Datum der ersten Entnahme ist auf dem Etikett der Durchstechflasche einzutragen.

12. BESONDERE WARNHINWEISE

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für den Anwender:

Personen mit bekannter Überempfindlichkeit gegenüber einem der Bestandteile sollten den Kontakt mit dem Tierarzneimittel vermeiden.

Bei versehentlichem Haut- oder Augenkontakt den betroffenen Bereich gründlich mit Wasser spülen.

Trächtigkeit und Laktation:

Hinweise, die auf eine Gefährdung während der Trächtigkeit oder Laktation schließen lassen, liegen nicht vor. Das Tierarzneimittel kann während der Trächtigkeit und Laktation angewendet werden.

Inkompatibilitäten:

Da keine Kompatibilitätsstudien durchgeführt wurden, darf dieses Tierarzneimittel nicht mit anderen Tierarzneimitteln gemischt werden.

13. BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE ENTSORGUNG VON NICHT VERWENDETEM ARZNEIMITTEL ODER VON ABFALLMATERIALIEN, SOFERN ERFORDERLICH

Arzneimittel sollten nicht über das Abwasser oder den Haushaltsabfall entsorgt werden. Fragen Sie Ihren Tierarzt oder Apotheker, wie nicht mehr benötigte Arzneimittel zu entsorgen sind. Diese Maßnahmen dienen dem Umweltschutz.

14. GENEHMIGUNGSDATUM DER PACKUNGSBEILAGE

Mai 2020

15. WEITERE ANGABEN

Packungsgröße: 100 ml

Zul.- Nr.: 11.721

Falls weitere Informationen über das Tierarzneimittel gewünscht werden, setzen Sie sich bitte mit dem örtlichen Vertreter des Zulassungsinhabers in Verbindung.

hat gelöscht: Mai 2018

hat gelöscht: Österreich¶

Bayer Austria Ges.m.b.H.¶ Herbststrasse 6-10¶ A- 1160 Wien¶

Tel.: +43 1 71146 2850¶ Fax: +43 1 71146 2800¶ Email: vet@bayer.at