

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

Registrováno

- Butafosfan
- Cyanocobalamin

Identifikace přípravku

Název léčiva:

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

Catobevit 100 mg/ml + 0,05 mg/ml oldatos injekció szarvasmarhák, lovak, kutya, és macskák részére A.U.V.

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Pes

Skot

Kůň

Cesta podání:

Intramuskulární podání

Intravenózní podání

Subkutánní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

0.05 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intravenózní podání:

-

Skot

- Mléko. 0 day

- Maso. 0 day

-

Kůň

- Mléko. 0 day

- Maso. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QA12CX99

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Maďarsko

Dostupné v:

Maďarsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Datum registrace:

10/12/2018

Výrobní místa s propouštěním šarží:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

TAD Pharma GmbH

Příslušný orgán:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Registrační číslo:

4021/X/18 NÉBIH ÁTI

Datum změny stavu registrace:

10/12/2018

Referenční členský stát:

Česko

Číslo procedury:

CZ/V/0145/001

Dotčený členský stát:

Belgie Bulharsko Chorvatsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Francie Řecko Maďarsko Irsko Itálie Lotyšsko Litva Nizozemsko Polsko

Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko Španelsko

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.