

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

Zugelassen

- Butafosfan
- Cyanocobalamin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Hund

Rind

Pferd

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

intravenöse Anwendung

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
0.05 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intravenöse Anwendung:

•

Rind

- Milch. 0 Tag
- Fleisch und Innereien. 0 Tag

•

Pferd

- Milch. 0 Tag
 - Fleisch und Innereien. 0 Tag
-

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QA12CX99

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch
portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Griechenland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Zulassungsdatum:

27/01/2019

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

TAD Pharma GmbH

Zuständige Behörde:

National Organization For Medicines

Zulassungsnummer:

47103/23-04-2025/K-0232001

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

22/04/2025

Referenzmitgliedstaat:

Tschechische Republik

Verfahrensnummer:

CZ/V/0145/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Belgien Bulgarien Kroatien Estland Frankreich Griechenland Ungarn Irland
Italien Lettland Litauen Niederlande Polen Portugal Rumaenien Slowakei
Slowenien Spanien

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.