

# 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:**

Kroatien

---

**Verfügbar in:**

Kroatien

---

**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:**

13/02/2019

---

### **Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

TAD Pharma GmbH

---

### **Zuständige Behörde:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

### **Zulassungsnummer:**

UP/I-322-05/17-01/551

---

### **Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

11/08/2025

---

### **Referenzmitgliedstaat:**

Tschechische Republik

---

### **Verfahrensnummer:**

CZ/V/0145/001

---

### **Betroffene Mitgliedstaaten:**

Belgien Bulgarien Kroatien Estland Frankreich Griechenland Ungarn Irland  
Italien Lettland Litauen Niederlande Polen Portugal Rumänien Slowakei

Slowenien Spanien

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://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.