

# 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:**

Polen

---

**Verfügbar in:**

Polen

---

**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:**

7/03/2019

---

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

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

TAD Pharma GmbH

---

### **Zuständige Behörde:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

### **Zulassungsnummer:**

2850

---

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

7/03/2019

---

### **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

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.

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.