

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

Autorizado

- Butafosfan
- Cyanocobalamin

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

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

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Perros

Bovino

Caballos

### **Vía de administración:**

Vía intramuscular

Vía intravenosa

Vía subcutánea

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)  
100.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)  
0.05 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Solución inyectable

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía intravenosa:**

•

**Bovino**

- Milk. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día

•

**Caballos**

- Milk. 0 Día
  - Meat and offal. 0 Día
- 

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QA12CX99

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Polonia

---

**Disponible en:**

Polonia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

### **Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Titular de la autorización de comercialización:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

### **Fecha de autorización de comercialización:**

7/03/2019

---

### **Fabricante responsable de la liberación del lote:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto  
TAD Pharma GmbH

---

### **Autoridad responsable:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

### **Número de autorización:**

2850

---

### **Fecha de modificación del estado de la autorización:**

7/03/2019

---

### **Estado miembro de referencia:**

República Checa

---

### **Número de procedimiento:**

CZ/V/0145/001

---

### **Estados miembros afectados:**

Bélgica Bulgaria Croacia Estonia Francia Grecia Hungría Irlanda Italia

Letonia Lituania Países Bajos Polonia Portugal Rumania; Rumanía  
Eslovaquia Eslovenia España

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.