

Catobevit 100 mg/ml - 0.05 mg/ml Solution injectable

Autorisé

- Butafosfan
- Cyanocobalamin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Catobevit 100 mg/ml - 0.05 mg/ml Solution injectable

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chien

Bovins

Cheval

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie intraveineuse

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)
0.05 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intraveineuse:

•

Bovins

- Lait. 0 day
- Viande et abats. 0 day

•

Cheval

- Lait. 0 day
 - Viande et abats. 0 day
-

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QA12CX99

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Belgique

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

16/01/2019

Site(s) de libération des lots du produit fini:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

TAD Pharma GmbH

Autorité responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numéro de l'autorisation:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Date de modification du statut de l'autorisation:

16/01/2019

État membre de référence:

Tchéquie

Numéro de procédure:

CZ/V/0145/001

États membres concernés:

Belgique Bulgarie Croatie Estonie France Grèce Hongrie Irlande Italie
Lettonie Lituanie Pays-Bas Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie
Espagne

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 18/03/2026

[Télécharger](#)

Notice

français (PDF)

Publié le: 28/02/2026

[Télécharger](#)

Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 28/02/2026

[Télécharger](#)