

CATOBELIT 100 MG/ML + 0,05 MG/ML SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS CHEVAUX ET CHIENS

Autorisé

- Butafosfan
- Cyanocobalamin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

CATOBELIT 100 MG/ML + 0,05 MG/ML SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS CHEVAUX ET CHIENS

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:

France

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:

13/12/2018

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

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

TAD Pharma GmbH

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/5007390 4/2018

Date de modification du statut de l'autorisation:

13/12/2018

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

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: 14/01/2026

[Télécharger](#)

Notice du conditionnement et étiquetage

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.