

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

Autorisé

- Butafosfan
- Cyanocobalamin

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

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

### 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:**

Croatie

---

**Disponible en:**

Croatie

---

**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:**

13/02/2019

---

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

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

TAD Pharma GmbH

---

**Autorité responsable:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Numéro de l'autorisation:**

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

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

11/08/2025

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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