

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

Toegelaten

- Butafosfan
- Cyanocobalamin

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Rund

Paard

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Intraveneus gebruik

Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
0.05 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachtijd per toedieningsweg:

Intraveneus gebruik:

•

Rund

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

•

Paard

- Milk. 0 day
 - Meat and offal. 0 day
-

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QA12CX99

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#)
[Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Kroatië

Beschikbaar in:

Kroatië

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Handelsvergunningsdatum:

13/02/2019

Locaties fabrikanten vrijgifte:

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

Verantwoordelijke instantie:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Vergunningsnummer:

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

Datum toelatingswijziging:

11/08/2025

Rapporterende lidstaat:

Tsjechië

Procedurenummer:

CZ/V/0145/001

Betrokken lidstaten:

België Bulgarije Kroatië Estland Frankrijk Griekenland Hongarije Ierland

Italië Letland Litouwen Nederland Polen Portugal Roemenië Slowakije
Slovenië Spanje

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.