

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

Autorizado

- Butafosfan
- Cyanocobalamin

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

Catobevit, 100 mg/ml + 0,05 mg/ml süstelahus veistele, hobustele ja koertele

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Via intravenosa

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

100.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

0.05 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intravenosa:

-

Cattle

- Milk. 0 dia

- Meat and offal. 0 dia

-

Horse

- Milk. 0 dia

- Meat and offal. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QA12CX99

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Estónia

Disponibilidade:

Estónia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Data de autorização de introdução no mercado:

7/01/2019

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

TAD Pharma GmbH

Autoridade responsável:

State Agency Of Medicines

Número da autorização:

2139

Data da alteração do estado de autorização:

7/01/2019

Estado-Membro de referência:

República Checa

Número de procedimento:

Estados-Membros envolvidos:

Bélgica Bulgária Croácia Estónia França Grécia Hungria Irlanda Itália
Letónia Lituânia Países Baixos Polónia Portugal Roménia Eslováquia
Eslovénia Espanha

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.