

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

Godkänd

- Butafosfan
- Cyanocobalamin

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

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

Catobevit 100 mg/ml + 0,05 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem, zirgiem un suņiem

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Hund

Nöt

Häst

### Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Intravenös användning

Subkutan användning

## Ytterligare information om produkten

### Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska  
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska  
0.05 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

---

### Karenstid per administreringsväg:

#### Intravenös användning:

- 

#### Nöt

- Milk. 0 dygn
- Meat and offal. 0 dygn

- 

#### Häst

- Milk. 0 dygn
  - Meat and offal. 0 dygn
- 

### Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QA12CX99

---

### Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

### Godkännandestatus:

Godkänd

---

### Godkänd i:

Lettland

---

### Tillgänglig i:

Lettland

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Godkännandedatum:**

3/04/2019

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

TAD Pharma GmbH

---

**Ansvarig myndighet:**

Food And Veterinary Service

---

**Godkännandenummer:**

V/DCP/19/0009

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

3/04/2019

---

**Referensmedlemsstat:**

Tjeckien

---

**Procedurnummer:**

CZ/V/0145/001

---

**Berörda medlemsstater:**

Belgien Bulgarien Kroatien Estland Frankrike Grekland Ungern Irland Italien

Lettland Litauen Nederländerna Polen Portugal Rumänien Slovakien  
Slovenien Spanien

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.