

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

Godkänd

- Butafosfan
- Cyanocobalamin

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

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

### 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:**

Slovakien

---

**Tillgänglig i:**

Slovakien

---

**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:**

24/01/2019

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

TAD Pharma GmbH

---

**Ansvarig myndighet:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Godkännandenummer:**

96/001/DC/19-S

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

24/01/2019

---

**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.