

COFAVIT 500 SOLUTION INJECTABLE

Разрешен

- Retinyl propionate
- ALL-RAC-ALPHA-TOCOPHERYL ACETATE (PH.EUR.)
- Colecalciferol

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

COFAVIT 500 SOLUTION INJECTABLE

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

свиня

заек

овца

коза

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

500000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

75000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

-

говеда

- Meat and offal. 308 day

- Milk. 5 day

-

свиня

- Meat and offal. 271 day

-

заек

- Meat and offal. 187 day

-

овца

- Meat and offal. 243 day

- Milk. 5 day

-

коза

- Meat and offal. 243 day

- Milk. 5 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QA11CB

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Френски

Налично само в Френски

Налично само в Френски

Налично само в Френски

Налично само в Френски

Налично само в Френски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Френски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Dopharma France S.A.S.

Дата на разрешение за търговия:

1/10/1990

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Dopharma France

Отговорен орган:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Номер на разрешението за търговия:

FR/V/0696224 3/1990

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

1/10/2010

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Package Leaflet and Labelling

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.