

Vigophos 100 mg / ml + 0.05 mg / ml solution for injection for cattle

Autorizovaný

- Cyanocobalamin
- Butafosfan

Product identification

Název léčivého přípravku:

Vigophos 100 mg / ml + 0.05 mg / ml solution for injection for cattle
Vigophos vet 100 mg/ml + 0,05 mg/ml Injektionsvätska, lösning

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Skot

Způsob podání:

Intravenózní podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

0.05 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

K dispozici pouze v [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Withdrawal period by route of administration:

Intravenózní podání:

. Skot

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QA12CX91

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Švédsko

Popis balení:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Livisto Int'l S.L.

Marketing authorisation date:

Požadované informace nejsou pro tento přípravek k dispozici.

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Animedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

Animedica Herstellungs GmbH

Odpovědný orgán:

Swedish Medical Products Agency

Registrační číslo:

56186

Datum změny stavu registrace:

15/03/2018

Referenční členský stát:

Nizozemsko

Číslo postupu:

NL/V/0426/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Česko Dánsko Německo Maďarsko Irsko Itálie Polsko
Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko Španelsko Švédsko

K dispozici pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

PuAR updated.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000060551>