

Betacarotene 10 mg/ml

Autorisiert

- Betacarotene

Product identification

Name des Arzneimittels:

Betacarotene 10 mg/ml

Carofertin 10 mg/ml, emulsie voor injectie voor runderen en varkens

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Rind

Schwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Emulsion zur Injektion

Withdrawal period by route of administration:

intramuskuläre Anwendung:**• Rind**

- Milk. no withdrawal period zero days
- Fleisch und Innereien. no withdrawal period zero days

• Schwein

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period zero hours

subkutane Anwendung:**• Rind**

- Milk. no withdrawal period zero hours
- Fleisch und Innereien. no withdrawal period zero days

• Schwein

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period zero days

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):QA11CA

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:Zulassung gültig

Authorised in:Niederlande

Beschreibung der Verpackung:Verfügbar nur in [English](#)Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

V.M.D.

Marketing authorisation date:

25/08/2015

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Sanochemia Pharmazeutika AG

Zuständige Behörde:

Medicines Evaluation Board

Zulassungsnummer:

REG NL 116474

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

1/02/2022

Referenzmitgliedstaat:

Niederlande

Verfahrensnummer:

NL/V/0194/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Belgien Kroatien Dänemark Frankreich Irland Italien Rumaenien Spanien

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041109>