

Betacarotene 10 mg/ml

Autorisiert

- Betacarotene

Product identification

Name des Arzneimittels:

Betacarotene 10 mg/ml

CAROFERTIN 10 mg/ml EMULSION INYECTABLE PARA BOVINO Y PORCINO

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:Spanien

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:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Sanochemia Pharmazeutika AG

Zuständige Behörde:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Zulassungsnummer:

3420 ESP

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

20/03/2020

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

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Packungsbeilage

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

Etikettierung

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041130>