

# Vigophos

Autorisiert

- Cyanocobalamin
- Butafosfan

## Product identification

### Name des Arzneimittels:

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

---

### Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)  
Verfügbar nur in [English](#)

---

### Zieltierart(en):

Rind

---

### Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung

---

## Product details

### Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)  
0.05 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)  
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Darreichungsform:

Injektionslösung

---

**Withdrawal period by route of administration:****intravenöse Anwendung:****• Rind**

- Fleisch und Innereien. 0 day

- Milk. 0 day

---

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

QA12CX91

---

**Abgaberegulung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Authorised in:**

Deutschland

---

**Available in:**

Deutschland

---

**Beschreibung der Verpackung:**

Verfügbar nur in [English](#)

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:**

Livisto Int'l S.L.

---

**Marketing authorisation date:**

3/03/2018

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Animedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

Animedica Herstellungs GmbH

---

**Zuständige Behörde:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

402428.00.00

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

3/03/2018

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Niederlande

---

**Verfahrensnummer:**

NL/V/0426/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Tschechische Republik Dänemark Deutschland Ungarn

Irland Italien Polen Portugal Rumänien Slowakei Slowenien Spanien

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

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://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.

Combined File of all Documents

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

PuAR updated.pdf

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000060530>