

Vigophos 100 mg/ml + 0,05 mg/ml Injektionslösung für Rinder, Pferde und Hunde

Autorisiert

- Cyanocobalamin
- Butafosfan

Product identification

Name des Arzneimittels:

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

Vigophos 100 mg/ml + 0,05 mg/ml Injektionslösung für Rinder, Pferde und Hunde

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 Tag

- Milch. 0 Tag

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

QA12CX91

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Österreich

Available in:

Österreich

Beschreibung der Verpackung:

12 x 100 ml Braunglasflasche (Typ II) mit einem beschichteten Brombutyl oder Chlorbutyl-Gummistopfen, versiegelt mit einer Aluminiumkappe

6 x 100 ml Braunglasflasche (Typ II) mit einem beschichteten Brombutyl oder Chlorbutyl-Gummistopfen, versiegelt mit einer Aluminiumkappe

1 x 100 ml Braunglasflasche (Typ II) mit einem beschichteten Brombutyl oder Chlorbutyl-Gummistopfen, versiegelt mit einer Aluminiumkappe

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:

Industrial Veterinaria S.A.

Marketing authorisation date:

20/03/2018

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica Herstellungs GmbH

Zuständige Behörde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:

838229

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

20/03/2018

Referenzmitgliedstaat:

Niederlande

Verfahrensnummer:

NL/V/0426/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Tschechische Republik Dänemark Deutschland Ungarn
Irland Italien Polen Portugal Rumaenien Slowakei Slowenien Spanien

Schweden

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

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 21/05/2025

[Herunterladen](#)

Etikettierung

Packungsbeilage

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/600000060571>