

Betacarotene 10 mg/ml

Autorizado

- Betacarotene

Product identification

Nombre del medicamento:

Betacarotene 10 mg/ml

Carofertin 10 mg/ml injektionsvæske, emulsion

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Porcino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía subcutánea

Product details

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)

10.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Emulsión inyectable

Withdrawal period by route of administration:

Vía intramuscular:**• Bovino**

- Milk. no withdrawal period zero days
- Meat and offal. no withdrawal period zero days

• Porcino

- Meat and offal. no withdrawal period zero hours

Vía subcutánea:**• Bovino**

- Milk. no withdrawal period zero hours
- Meat and offal. no withdrawal period zero days

• Porcino

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):QA11CA

Régimen jurídico de dispensación:

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:Autorizado

Authorised in:Dinamarca

Descripción del empaquetado:Disponibile únicamente en [English](#)Disponibile únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

V.M.D.

Marketing authorisation date:

22/09/2016

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Sanochemia Pharmazeutika AG

Autoridad responsable:

Danish Medicines Agency

Número de autorización:

56571

Fecha del cambio de estado de la autorización:

22/09/2016

Estado miembro de referencia:

Países Bajos

Número de procedimiento:

NL/V/0194/001

Estados miembros afectados:

Bélgica Croacia Dinamarca Francia Irlanda Italia Rumania; Rumanía España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041127>