

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

Volitatud

- Cyanocobalamin
- Butafosfan

## Product identification

### Ravimi nimetus:

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

Vigophos 100 mg/ml + 0,05 mg/ml injekčný roztok pre hovädzí dobytok

---

### Toimeaine:

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

---

### Loomaliigid:

veis

---

### Manustamisviis:

Intravenoosne

---

## Product details

### Toimeaine / Tugevus:

Turustatakse ainult [English](#)

0.05 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Turustatakse ainult [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Ravimvorm:**

Süstelahus

---

**Withdrawal period by route of administration:****Intravenoosne:****. veis**

- liha ja söödavad koed. 0 day

- piim. 0 day

---

**Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilise keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kohane kood:**

QA12CX91

---

**Õiguslik tarnestaatus:**

Retseptiravim - veterinaarravim

---

**Müügiloa staatus:**

Valid

---

**Authorised in:**

Slovakkia

---

**Pakendi kirjeldus:**

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Turustatakse ainult [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Ravimi müügiloa õiguslik alus:**

Turustatakse ainult [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Müügiloa hoidja:**

Livisto Int'l S.L.

---

**Marketing authorisation date:**

11/05/2018

---

**Partii vabastamise tootmiskohad:**

Animedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

Animedica Herstellungs GmbH

---

**Vastutav asutus:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Authorisation number:**

96/014/DC/18-S

---

**Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:**

22/06/2022

---

**Viiteliikmesriik:**

Holland

---

**Müügiloamenetluse number:**

NL/V/0426/001

---

**Asjaomased liikmesriigid:**

Austria Belgia Tšehhi Taani Saksamaa Ungari Iirimaa Itaalia Poola

Portugal Rumeenia Slovakkia Sloveenia Hispaania Rootsi

Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

---

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

## Documents

Combined File of all Documents

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

PuAR updated.pdf

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000060536>