

COFAVIT 500 SOLUTION INJECTABLE

Autorisé

- Retinyl propionate
- ALL-RAC-ALPHA-TOCOPHERYL ACETATE (PH.EUR.)
- Cholecalciferol

Identification du produit

Dénomination du médicament:

COFAVIT 500 SOLUTION INJECTABLE

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Porc

Lapin

Mouton

Chèvre

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

500000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

75000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Bovins

- Viande et abats. 308 day

- Lait. 5 day

-

Porc

- Viande et abats. 271 day

-

Lapin

- Viande et abats. 187 day

-

Mouton

- Viande et abats. 243 day

- Lait. 5 day

-

Chèvre

- Viande et abats. 243 day

- Lait. 5 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QA11CB

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

France

Description des conditionnements:

Boîte de 25 flacons de 20 mL

Boîte de 12 flacons de 50 mL

Boîte de 1 flacon de 100 mL

Boîte de 1 flacon de 250 mL

Boîte de 4 flacons de 250 mL

Boîte de 10 flacons de 100 mL

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Dopharma France S.A.S.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

1/10/1990

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Dopharma France

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/0696224 3/1990

Date de modification du statut de l'autorisation:

1/10/2010

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Notice du conditionnement et étiquetage