

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

Autorisé

- Cyanocobalamin
- Butafosfan

## Product identification

### Dénomination du médicament:

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

Vigophos 100 mg/ml + 0,05 mg/ml oplossing voor injectie voor runderen

---

### Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

### Espèces cibles:

Bovins

---

### Voie d'administration:

Voie intraveineuse

---

## Product details

### Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

0.05 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

**Withdrawal period by route of administration:****Voie intraveineuse:****• Bovins**

- Viande et abats. 0 day
  - Lait. 0 day
- 

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

QA12CX91

---

**Statut juridique de la production:**

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Authorised in:**

Pays-Bas

---

**Description de l'emballage:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Base juridique de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Livisto Int'l S.L.

---

**Marketing authorisation date:**

3/04/2018

---

**Sites de fabrication pour la libération des lots:**

Animedica GmbH  
Industrial Veterinaria S.A.  
Animedica Herstellungs GmbH

---

**Autorité responsable:**

Medicines Evaluation Board

---

**Numéro de l'autorisation:**

REG NL 120849

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

8/02/2022

---

**État membre de référence:**

Pays-Bas

---

**Numéro de procédure:**

NL/V/0426/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Tchéquie Danemark Allemagne Hongrie Irlande Italie  
Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie Espagne Suède  
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

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

## Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

2402428-paren-20211104.pdf

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000060541>