

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, 100mg/ml, Injekční roztok

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:

Tchéquie

Available in:

Tchéquie

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:

23/03/2018

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Animedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

Animedica Herstellungs GmbH

Autorité responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numéro de l'autorisation:

96/016/18-C

Date de modification du statut de l'autorisation:

23/03/2018

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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

Notice

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

Etiquetage

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

Fichier combinant tous les documents

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

PuAR updated.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000060546>