

COFAVIT 500 SOLUTION INJECTABLE

Autorizzato

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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

COFAVIT 500 SOLUTION INJECTABLE

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Suino

Coniglio

Ovino

Caprino

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

500000.00 international unit(s) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

50.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

75000.00 international unit(s) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

bovini

- carni e frattaglie. 308 giorno
- latte. 5 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 271 giorno

-

Coniglio

- carni e frattaglie. 187 giorno

-

Ovino

- carni e frattaglie. 243 giorno
- latte. 5 giorno

-

Caprino

- carni e frattaglie. 243 giorno

- latte. 5 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):
QA11CB

Stato legale della fornitura:
Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:
Autorizzato

Autorizzato in:
Francia

Descrizione della confezione:
Disponibile solo in [French](#)
Disponibile solo in [French](#)
Disponibile solo in [French](#)
Disponibile solo in [French](#)
Disponibile solo in [French](#)
Disponibile solo in [French](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:
Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:
Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:
Dopharma France S.A.S.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:
1/10/1990

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:
Dopharma France

Autorità responsabile:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numero di autorizzazione:

FR/V/0696224 3/1990

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

1/10/2010

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Package Leaflet and Labelling

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.