

# Betacarotene 10 mg/ml

Autorizzato

- Betacarotene

## Product identification

### Denominazione del medicinale:

Betacarotene 10 mg/ml

CAROFERTIN 10 mg/ml EMULSION INYECTABLE PARA BOVINO Y PORCINO

---

### Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

---

### Specie di destinazione:

bovini

Suino

---

### Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

---

## Product details

### Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

10.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

### Forma farmaceutica:

Emulsione iniettabile

---

### Withdrawal period by route of administration:

**Uso intramuscolare:****• bovini**

- latte. no withdrawal period zero days

- carne e visceri. no withdrawal period zero days

**• Suino**

- carne e visceri. no withdrawal period zero hours

**Uso sottocutaneo:****• bovini**

- latte. no withdrawal period zero hours

- carne e visceri. no withdrawal period zero days

**• Suino**

- carne e visceri. no withdrawal period zero days

---

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

QA11CA

---

**Status giuridico della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Authorised in:**

Spagna

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

V.M.D.

---

**Marketing authorisation date:**

14/06/2016

---

**Siti di produzione e rilascio dei lotti:**

Sanochemia Pharmazeutika AG

---

**Autorità responsabile:**

Spanish Agency For Medicines And Health Products

---

**Numero di autorizzazione:**

3420 ESP

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

20/03/2020

---

**Stato membro di riferimento:**

Paesi Bassi

---

**Numero di procedura:**

NL/V/0194/001

---

**Stati membri interessati:**

Belgio Croazia Danimarca Francia Irlanda Italia Romania Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

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

## Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041130>