

File downloaded on 2026-06-04

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it/600000073199>

Vetophos

Autorizzato

- Toldimfos sodium trihydrate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Vetophos

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
100.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

bovini

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):QA12CX

Stato legale della fornitura:Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:Autorizzato

Autorizzato in:Germania

Disponibile in:Germania

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

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:Base giuridica rivista in base all'acquis communautaire

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

19/11/2005

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Autorità responsabile:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numero di autorizzazione:

6357827.00.00

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

19/11/2005

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 (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.