

COFAVIT 500 SOLUTION INJECTABLE

Registruotas

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

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

COFAVIT 500 SOLUTION INJECTABLE

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Kiaulė

Triušis

Avis

Ožka

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

500000.00 tarptautiniai vienetai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

50.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

75000.00 tarptautiniai vienetai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti į raumenis:

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 308 d.

- Pienas. 5 d.

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 271 d.

-

Triušis

- Skerdiena ir subproduktai. 187 d.

-

Avis

- Skerdiena ir subproduktai. 243 d.

- Pienas. 5 d.

-

Ožka

- Skerdiena ir subproduktai. 243 d.

- Pienas. 5 d.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QA11CB

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik Prancūzų

Pateikiama tik Prancūzų

Pateikiama tik Prancūzų

Pateikiama tik Prancūzų

Pateikiama tik Prancūzų

Pateikiama tik Prancūzų

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik Anglų Prancūzų Kroatų Italų Latvių Suomių Švedų Islandų Norwegian

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik Anglų Prancūzų Italų Latvių Norwegian

Registruotojas:

Dopharma France S.A.S.

Rinkodaros leidimo data:

1/10/1990

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Dopharma France S.A.S.

Atsakinga institucija:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Registracijos numeris:

FR/V/0696224 3/1990

Registracijos statuso pasikeitimo data:

1/10/2010

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Pakuotės lapelis ir ženklavimas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.