

Carofertin 10 mg/ml Emulsion for Injection for Cattle and Pigs

Registruotas

- Betacarotene

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Carofertin 10 mg/ml Emulsion for injection for cattle and pigs

Carofertin 10 mg/ml Emulsion for Injection for Cattle and Pigs

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Kiaulė

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Leisti po oda

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

10.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinė emulsija

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**Leisti į raumenis:**

-

Galvijai

- Pienas. no withdrawal period zero days
- Skerdiena ir subproduktai. no withdrawal period zero days

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. no withdrawal period zero hours

Leisti po oda:

-

Galvijai

- Pienas. no withdrawal period zero hours
- Skerdiena ir subproduktai. no withdrawal period zero days

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. no withdrawal period zero days

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

QA11CA

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Jungtinė Karalystė (Šiaurės Airija)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

V.M.D.

Rinkodaros leidimo data:

22/06/2016

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Sanochemia Pharmazeutika AG

Atsakinga institucija:

The Veterinary Medicines Directorate

Registracijos numeris:

Vm 19968/4009

Registracijos statuso pasikeitimo data:

20/01/2021

Referencinė valstybė narė:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Procedūros numeris:

NL/V/0194/001

Susijusios valstybės narės:

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

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

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

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

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

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

Rumunija

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

Jungtinė Karalystė (Šiaurės Airija)

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

Dokumentai

Combined File of all Documents

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

PuAR Carofertin pdf.pdf