

# COFAVIT 500 SOLUTION INJECTABLE

Toegelaten

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

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

COFAVIT 500 SOLUTION INJECTABLE

---

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

### **Doeldiersoort(en):**

Rund

Varken

Konijn

Schaap

Geit

---

### **Toedieningsweg:**

Intramusculair gebruik

---

# Productgegevens

## **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in Engels  
500000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels  
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels  
75000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

---

## **Farmaceutische vorm:**

Oplossing voor injectie

---

## **Wachtijd per toedieningsweg:**

### **Intramusculair gebruik:**

- 

#### **Rund**

- Meat and offal. 308 day
- Milk. 5 day

- 

#### **Varken**

- Meat and offal. 271 day

- 

#### **Konijn**

- Meat and offal. 187 day

- 

#### **Schaap**

- Meat and offal. 243 day
- Milk. 5 day

- 

#### **Geit**

- Meat and offal. 243 day

- Milk. 5 day

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QA11CB

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Frankrijk

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Dopharma France S.A.S.

---

**Handelsvergunningdatum:**

1/10/1990

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Dopharma France

---

**Verantwoordelijke instantie:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Vergunningsnummer:**

FR/V/0696224 3/1990

---

**Datum toelatingswijziging:**

1/10/2010

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Package Leaflet and Labelling

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.