

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

Toegelaten

- Betacarotene

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

CAROFERTIN 10 mg/ml emulsie injectabilă pentru bovine și porcine

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Varken

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Emulsie voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:**Intramusculair gebruik:**

-

Rund

- Milk. no withdrawal period zero days
- Meat and offal. no withdrawal period zero days

-

Varken

- Meat and offal. no withdrawal period zero hours

Subcutaan gebruik:

-

Rund

- Milk. no withdrawal period zero hours
- Meat and offal. no withdrawal period zero days

-

Varken

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QA11CA

Afleverstatus:

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

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Roemenië

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

V.M.D.

Handelsvergunningsdatum:

6/09/2015

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Sanochemia Pharmazeutika AG

Verantwoordelijke instantie:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Vergunningsnummer:

210008

Datum toelatingswijziging:

21/01/2021

Rapporterende lidstaat:

Nederland

Procedurenummer:

NL/V/0194/001

Betrokken lidstaten:

België Kroatië Denemarken Frankrijk Ierland Italië Roemenië Spanje

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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

Combined File of all Documents

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

PuAR Carofertin pdf.pdf