

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

Geautoriseerd

- Betacarotene

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Betacarotene 10 mg/ml

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Varken

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Subcutaan gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Emulsie voor injectie

Withdrawal period by route of administration:

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 [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

V.M.D.

Marketing authorisation date:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Productielocaties partijvrijgifte:

Sanochemia Pharmazeutika AG

Verantwoordelijke instantie:

The Veterinary Medicines Directorate

Toelatingsnummer:

Vm 19968/4009

Wijzigingsdatum status toelating:

16/08/2022

Rapporterende lidstaat:

Nederland

Procedurenummer:

NL/V/0194/001

Betrokken lidstaten:

België Kroatië Denemarken Frankrijk Ierland Italië Roemenië Spanje
Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041131>