

# Vigophos 100 mg / ml + 0.05 mg / ml solution for injection for cattle

Geautoriseerd

- Cyanocobalamin
- Butafosfan

## Product identification

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

Vigophos 100 mg / ml + 0.05 mg / ml solution for injection for cattle  
Vigophos

---

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [English](#)  
Alleen beschikbaar in [English](#)

---

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

Rund

---

### **Toedieningsweg:**

Intraveneus gebruik

---

## Product details

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [English](#)  
0.05 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Oplossing voor injectie

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Intraveneus gebruik:**

• **Rund**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

---

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

:

QA12CX91

---

**Afleverstatus:**

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

---

**Status toelating:**

Valid

---

**Authorised in:**

Duitsland

---

**Available in:**

Duitsland

---

**Package description:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

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:**

Livisto Int'l S.L.

---

**Marketing authorisation date:**

3/03/2018

---

**Productielocaties partijvrijgifte:**

Animedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

Animedica Herstellungs GmbH

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Toelatingsnummer:**

402428.00.00

---

**Wijzigingsdatum status toelating:**

3/03/2018

---

**Rapporterende lidstaat:**

Nederland

---

**Procedurenummer:**

NL/V/0426/001

---

**Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk België Tsjechië Denemarken Duitsland Hongarije Ierland Italië

Polen Portugal Roemenië Slowakije Slovenië Spanje Zweden

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

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

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 updated.pdf

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000060530>