

Betacarotene 10 mg/ml

Autorizado

- Betacarotene

Product identification

Nome do medicamento:

Betacarotene 10 mg/ml

Carofertin 10 mg/ml, emulsie voor injectie voor runderen en varkens

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Via subcutânea

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Emulsão injetável

Intervalo de Segurança por via de administração:**Via intramuscular:****• Cattle**

- Milk. no withdrawal period zero days

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

• Pig

- Meat and offal. no withdrawal period zero hours

Via subcutânea:**• Cattle**

- Milk. no withdrawal period zero hours

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

• Pig

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QA11CA

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Autorizado em:

Países Baixos

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Additional information

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

V.M.D.

Marketing authorisation date:

25/08/2015

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Sanochemia Pharmazeutika AG

Autoridade responsável:

Medicines Evaluation Board

Número da autorização:

REG NL 116474

Data de alteração do estado de autorização:

1/02/2022

Estado-Membro de referência:

Países Baixos

Número de procedimento:

NL/V/0194/001

Estados-Membros envolvidos:

Bélgica Croácia Dinamarca França Irlanda Itália Roménia Espanha

Disponível apenas em [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041109>