

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

Autorizado

- Betacarotene

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

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

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

10.00 miligrama(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 Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QA11CA

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Irlanda

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês
Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês italiano letão Norwegian

Titular da autorização de introdução no mercado:

V.M.D.

Data de autorização de introdução no mercado:

12/02/2016

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Sanochemia Pharmazeutika AG

Autoridade responsável:

Health Products Regulatory Authority

Número da autorização:

VPA16142/004/001

Data da alteração do estado de autorização:

12/02/2016

Estado-Membro de referência:

Países Baixos

Número de procedimento:

NL/V/0194/001

Estados-Membros envolvidos:

Bélgica Croácia Dinamarca França Irlanda Itália Roménia Espanha
Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

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

PuAR Carofertin pdf.pdf