

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

Autorizado

- Cyanocobalamin
- Butafosfan

## Product identification

### Nome do medicamento:

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

Vigophos

---

### Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

---

### Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Espanhol](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romeno](#) [Esloveno](#) [Finnish](#) [Sueco](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Via de administração:

Via intravenosa

---

## Product details

### Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

0.05 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

---

**Forma farmacêutica:**

Solução injetável

---

**Intervalo de Segurança por via de administração:**

**Via intravenosa:**

**. Cattle**

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 dia

---

**Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):**

QA12CX91

---

**Estatuto jurídico do fornecimento:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Valid

---

**Autorizado em:**

Alemanha

---

**Disponível em:**

Alemanha

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

---

## Additional information

**Tipo de direito:**

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

---

**Base jurídica de autorização do produto:**

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

---

**Titular da Autorização de Introdução no Mercado:**

Livisto Int'l S.L.

---

**Marketing authorisation date:**

3/03/2018

---

**Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:**

Animedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

Animedica Herstellungs GmbH

---

**Autoridade responsável:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Número da autorização:**

402428.00.00

---

**Data de alteração do estado de autorização:**

3/03/2018

---

**Estado-Membro de referência:**

Países Baixos

---

**Número de procedimento:**

NL/V/0426/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica República Checa Dinamarca Alemanha Hungria Irlanda Itália

Polónia Portugal Roménia Eslováquia Eslovénia Espanha Suécia

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

---

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

## Documents

Resumo das características do medicamento

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

Combined File of all Documents

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

PuAR updated.pdf

---

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