

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 vet 100 mg/ml + 0,05 mg/ml Injektionsvätska, lösning

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:

Suécia

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:

15/03/2018

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Animedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

Animedica Herstellungs GmbH

Autoridade responsável:

Swedish Medical Products Agency

Número da autorização:

56186

Data de alteração do estado de autorização:

15/03/2018

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

Documents

Resumo das características do medicamento

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

Folheto informativo

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/600000060551>