

# Vetophos

Autorizado

- Toldimfos sodium trihydrate

## Identificação do produto

**Nome do medicamento veterinário:**

Vetophos

---

**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](#)

---

**Via de administração:**

Via intramuscular

---

## Detalhes do medicamento veterinário

**Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)  
100.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

---

**Forma farmacêutica:**

Solução injetável

---

**Intervalo de segurança por via de administração:****Via intramuscular:**

- 

**Cattle**

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 dia

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QA12CX

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Alemanha

---

**Disponibilidade:**

Alemanha

---

**Descrição da embalagem:**Disponível apenas em alemãoDisponível apenas em alemãoDisponível apenas em alemãoDisponível apenas em alemãoDisponível apenas em alemãoDisponível apenas em alemãoDisponível apenas em alemão

---

## 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](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

19/11/2005

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Autoridade responsável:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Número da autorização:**

6357827.00.00

---

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

19/11/2005

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.