

COFAVIT 500 SOLUTION INJECTABLE

Autorizat

- Retinyl propionate
- ALL-RAC-ALPHA-TOCOPHERYL ACETATE (PH.EUR.)
- Colecalciferol

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

COFAVIT 500 SOLUTION INJECTABLE

Substanța activă:

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Specia țintă:

Bovine

Porc

Iepure

Oaie

Capră

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

500000.00 unități internaționale / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

50.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

75000.00 unități internaționale / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

-

Bovine

- Carne și organe. 308 zi

- Lapte. 5 zi

-

Porc

- Carne și organe. 271 zi

-

Iepure

- Carne și organe. 187 zi

-

Oaie

- Carne și organe. 243 zi

- Lapte. 5 zi

-

Capră

- Carne și organe. 243 zi

- Lapte. 5 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QA11CB

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Franceză

Disponibile numai în Franceză

Disponibile numai în Franceză

Disponibile numai în Franceză

Disponibile numai în Franceză

Disponibile numai în Franceză

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în Engleză Franceză Croată Italiană Letonă Finlandeză Suedeză Islandeză Norwegian

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în Engleză Franceză Italiană Letonă Norwegian

Deținătorul autorizației de comercializare:

Dopharma France S.A.S.

Data autorizației de comercializare:

1/10/1990

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Dopharma France

Autoritatea responsabilă:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numărul autorizației:

FR/V/0696224 3/1990

Data modificării statusului autorizației:

1/10/2010

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Package Leaflet and Labelling

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.