

COFAVIT 500 SOLUTION INJECTABLE

Godkänd

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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

COFAVIT 500 SOLUTION INJECTABLE

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Svin

Kanin

Får

Get

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska

500000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska

75000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:

Intramuskulär användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 308 dygn

- Milk. 5 dygn

-

Svin

- Meat and offal. 271 dygn

-

Kanin

- Meat and offal. 187 dygn

-

Får

- Meat and offal. 243 dygn

- Milk. 5 dygn

-

Get

- Meat and offal. 243 dygn

- Milk. 5 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QA11CB

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Frankrike

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [franska](#)

Finns tillgänglig endast på [franska](#)

Finns tillgänglig endast på [franska](#)

Finns tillgänglig endast på [franska](#)

Finns tillgänglig endast på [franska](#)

Finns tillgänglig endast på [franska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [franska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Dopharma France S.A.S.

Godkännandedatum:

1/10/1990

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsseter:

Dopharma France

Ansvarig myndighet:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Godkännandenummer:

FR/V/0696224 3/1990

Datum för ändring av godkännandestatus:

1/10/2010

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel och märkning

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.