

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

Godkänd

- Cyanocobalamin
- Butafosfan

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

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

Vigophos 100 mg/ml + 0,05 mg/ml Injektionslösung für Rinder, Pferde und Hunde

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Nöt

### Administreringsväg:

Intravenös användning

## Ytterligare information om produkten

### Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

0.05 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Läkemedelsform:**

Injektionsvätska, lösning

---

**Karenstid per administreringsväg:**

**Intravenös användning:**

- 

**Nöt**

- Meat and offal. 0 dygn

- Milk. 0 dygn

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QA12CX99

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Österrike

---

**Tillgänglig i:**

Österrike

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på tyska

Finns tillgänglig endast på tyska

Finns tillgänglig endast på tyska

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

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

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Industrial Veterinaria S.A.

---

**Godkännandedatum:**

20/03/2018

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica Herstellungs GmbH

---

**Ansvarig myndighet:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Godkännandenummer:**

838229

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

20/03/2018

---

**Referensmedlemsstat:**

Nederländerna

---

**Procedurnummer:**

NL/V/0426/001

---

**Berörda medlemsstater:**

Österrike Belgien Tjeckien Danmark Tyskland Ungern Irland Italien Polen

Portugal Rumänien Slovakien Slovenien Spanien Sverige

Storbritannien (Nordirland)

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Produktresumé

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

### Märkningstext

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

### Bipacksedel

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

### Gemensam fil för alla dokument

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

PuAR updated.pdf