

Vigophos 100 mg / ml + 0.05 mg / ml solution for injection for cattle, horses and dogs

Auktoriserad

- Cyanocobalamin
- Butafosfan

Product identification

Läkemedlets namn:

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

Vigophos 100 mg / ml + 0.05 mg / ml solution for injection for cattle, horses and dogs

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Nöt

Administreringsväg:

Intravenös användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)

0.05 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Withdrawal period by route of administration:

Intravenös användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 0 dygn

- Milk. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QA12CX91

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Irland

Available in:

Irland

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Industrial Veterinaria S.A.

Marketing authorisation date:

9/03/2018

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica Herstellungs GmbH

Ansvarig myndighet:

Health Products Regulatory Authority

Godkännandenummer:

VPA10425/007/001

Datum för ändring av godkännandestatus:

9/03/2018

Referensmedlemsstat:

Nederländerna

Förfarandenummer:

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

Documents

Produktresumé

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000060549>