

VITA C 10%

Autoriseret

- Ascorbic acid

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

VITA C 10%

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Hest

Føl

Kvæg

Kalv

Får

Ged

Kalkun

Perlehøne

Vagtel

Fasan

Gås

And

Brevdue

Svin

Høns

Administrationsvej:

Intravenøs anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intravenøs anvendelse:

-

Hest

-

Føl

-

Kvæg

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 dag

-

Kalv

- Meat and offal. 0 dag

-

Får

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 dag

-

Ged

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 dag

Intramuskulær anvendelse:

-

Kalkun

- Meat and offal. 0 dag

-

Perlehøne

- Meat and offal. 0 dag

-

Vagtel

- Meat and offal. 0 dag

-

Fasan

- Meat and offal. 0 dag

-

Gås

- Meat and offal. 0 dag

-

And

- Meat and offal. 0 dag

-

Brevdue

-

Svin

- Meat and offal. 0 dag

-

Høns

- Eggs. 0 dag

- Meat and offal. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QA11GA01

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Romvac Company S.A.

Dato for markedsføringstilladelse:

25/01/2004

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Romvac Company S.A.

Ansvarlig myndighed:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Markedsføringstilladelsesnummer:

130078

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

21/05/2013

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000005321>