

Vitasol-C 100% poeder voor orale toediening

Autoriseret

- Ascorbic acid

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Vitasol-C 100% poeder voor orale toediening

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Svin

Fjerkræ

Hund

Kat

Gnavere

Administrationsvej:

Anvendelse i drikkevand/mælk

Til at strø på foder

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på English
1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lægemiddelform:

Oralt pulver

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Anvendelse i drikkevand/mælk:

•

Kvæg

- Milk. no withdrawal period nul dagen
- Meat and offal. no withdrawal period nul dagen

•

Svin

- Meat and offal. no withdrawal period nul dagen

•

Fjerkræ

- Meat and offal. no withdrawal period nul dagen
- Egg. no withdrawal period nul dagen

Til at strø på foder:

•

Kvæg

- Milk. no withdrawal period nul dagen
- Meat and offal. no withdrawal period nul dagen

•

Svin

- Meat and offal. no withdrawal period nul dagen

•

Fjerkræ

- Meat and offal. no withdrawal period nul dagen
- Egg. no withdrawal period nul dagen

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QA11GA01

Udleveringsbestemmelse:

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

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

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

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Dutch](#)

Kun tilgængelig på [Dutch](#)

Kun tilgængelig på [Dutch](#)

Kun tilgængelig på [Dutch](#)

Kun tilgængelig på [Dutch](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Dopharma Research B.V.

Dato for markedsføringstilladelse:

16/01/1992

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Dopharma B.V.

Ansvarlig myndighed:

Medicines Evaluation Board

Markedsføringstilladelsesnummer:

REG NL 4139

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

20/09/2012

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

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