

VITALENE C, 200 mg/ml, soluzione iniettabile per bovini, equini, suini, ovini, caprini, cani, gatti e conigli

Autoriseret

- Ascorbic acid

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

VITALENE C, 200 mg/ml, soluzione iniettabile per bovini, equini, suini, ovini, caprini, cani, gatti e conigli

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Hund

Ged

Får

Kat

Kanin

Svin

Hest beregnet til konsum

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse
Intravenøs anvendelse
Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på English
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramuskulær anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 hour

-

Ged

- Meat and offal. 0 dag

-

Får

- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 hour

-

Kanin

- Meat and offal. 0 dag

-

Svin

- Meat and offal. 0 dag

-

Hest beregnet til konsum

- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 hour

Intravenøs anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 hour

-

Ged

- Milk. 0 dag
- Meat and offal. 0 dag

-

Får

- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 hour

-

Kanin

- Meat and offal. 0 dag

-

Svin

- Meat and offal. 0 dag

-

Hest beregnet til konsum

- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 hour

Subkutan anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 hour

•

Ged

- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 dag

•

Får

- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 hour

•

Kanin

- Meat and offal. 0 dag

•

Svin

- Meat and offal. 0 dag

•

Hest beregnet til konsum

- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 hour

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](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Fatro S.p.A.

Dato for markedsføringstilladelse:

4/06/1997

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Fatro S.p.A.

Ansvarlig myndighed:

Ministry Of Health

Markedsføringstilladelsesnummer:

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

4/06/1997

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.