

Vitaminsol multi, poeder voor toediening via het drinkwater voor kalf, varken en pluimvee

No
autorizado

- Ferrous gluconate dihydrate
- Riboflavin
- MANGANESE GLUCONATE
- Potassium iodide
- Calcium pantothenate
- Zinc gluconate
- Pyridoxine hydrochloride
- D ALPHA TOCOFERIL ACETATE
- Inositol
- Thiamine hydrochloride
- Ascorbic acid
- Nicotinic acid
- Cobaltous sulfate
- Copper gluconate
- CHOLINE BITARTRATE
- Menadione
- Biotin
- Folic acid
- Cyanocobalamin
- Colecalciferol
- RETINOL ACETATE

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Vitaminsol multi, poeder voor toediening via het drinkwater voor kalf, varken en pluimvee

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Terneros
Porcino
Aves de corral

Vía de administración:

Administración en agua de bebida

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
10.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)
4.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)
11.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)
0.50 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)
5.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)
4.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)
1.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)
20.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)
3.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)
1.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)
10.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)
20.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)
1.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)
2.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)
20.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)
3.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)

20.00 Microgramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)

400.00 Microgramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)

20.00 Microgramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)

4000.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)

20000.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Polvo para administración en agua de bebida

Tiempo de espera por vía de administración:

Administración en agua de bebida:

•

Terneros

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

•

Porcino

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

•

Aves de corral

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

- Egg. no withdrawal period 0 days

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QA11AA03

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#)
[Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Anulado

Autorizado en:

Países Bajos

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Dutch](#)

Disponible únicamente en [Dutch](#)

Disponible únicamente en [Dutch](#)

Disponible únicamente en [Dutch](#)

Disponible únicamente en [Dutch](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Dopharma Research B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

16/01/1992

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Dopharma B.V.

Autoridad responsable:

Medicines Evaluation Board

Número de autorización:

REG NL 5606

Fecha de modificación del estado de la autorización:

6/12/2022

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.