

# Vitacon extra W.O., poeder voor oraal gebruik

No  
autorizado

- Retinyl propionate
- Colecalciferol
- Cyanocobalamin
- DL-ALPHA TOCOPHEROL ACETATE
- Ascorbic acid
- Calcium pantothenate
- Nicotinamide
- Manganese sulfate
- RIBOFLAVIN SODIUM PHOSPHATE
- COPPER SULFATE
- FERROUS SULFATE HYDRATE
- Pyridoxine hydrochloride
- Menadione sodium bisulfite trihydrate
- Thiamine hydrochloride

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Vitacon extra W.O., poeder voor oraal gebruik

### **Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile 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:**

Bovino  
Ovino  
Caballos  
Porcino  
Aves de corral  
Perros  
Gatos

---

**Vía de administración:**

Administración sobre el alimento

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)  
7500.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)  
1500.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Gramo(s)

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

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

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

Disponible únicamente en [English](#)

2.50 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en English

10.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en English

15.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en English

3.50 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en English

5.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en English

10.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en English

1.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en English

1.50 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en English

1.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

---

### **Forma farmacéutica:**

Polvo oral

---

### **Tiempo de espera por vía de administración:**

#### **Administración sobre el alimento:**

•

#### **Bovino**

- Milk. no withdrawal period zero days

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

•

#### **Ovino**

- Milk. no withdrawal period zero days

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

•

#### **Caballos**

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

•

**Porcino**

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

•

**Aves de corral**

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

- Egg. no withdrawal period zero days

---

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

QA11AA04

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Anulado

---

**Autorizado en:**

Países Bajos

---

**Descripción del formato:**

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:**

Dutch Farm International B.V.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

22/01/1992

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Dutch Farm International B.V.

---

**Autoridad responsable:**

Medicines Evaluation Board

---

**Número de autorización:**

REG NL 5549

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

18/10/2024

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

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