

VITAMINSOL MULTI, geriamieji milteliai

No
autorizado

- Copper gluconate
- Ferrous gluconate
- Zinc gluconate
- Cobalt sulfate monohydrate
- Potassium iodate
- MANGANESE GLUCONATE
- CHOLINE BITARTRATE
- Calcium pantothenate
- Biotin
- Nicotinic acid
- Inositol
- Folic acid
- Menadione
- Ascorbic acid
- Cyanocobalamin
- Pyridoxine hydrochloride
- Riboflavin
- Thiamine hydrochloride
- ALPHATOCOPHEROL ACETATE
- Colecalciferol
- Retinol

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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](#)

Especies de destino:

Todas las especies

Vía de administración:

Administración en agua de bebida

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

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

1.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)

500.00 Microgramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)

11.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)

20.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)

5.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)

20.00 Microgramo(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](#)

400.00 Microgramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)

3.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)

10.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)

20.00 Microgramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)

1.00 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](#)

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

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

QA11AA03

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Anulado

Autorizado en:

Lituania

Descripción del formato:

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

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 B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

13/09/2007

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Dopharma B.V.

Autoridad responsable:

State Food And Veterinary Service

Número de autorización:

LT/2/02/1468/001-002

Fecha de modificación del estado de la autorización:

13/09/2007

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

Documentos

RV1468.pdf