

Vitaminum C Biowet Puławy 100 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

Autorisé

- Ascorbic acid

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Vitaminum C Biowet Puławy 100 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins
Mouton
Cheval
Chat
Porc
Renard
Chien

Voie d'administration:

Voie intraveineuse
Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

100.00 milligram(s)/millilitre / 1.00 milligram(s)/millilitre

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intraveineuse:

-

Bovins

- Tous les tissus éligibles. 0 day

-

Mouton

- Tous les tissus éligibles. 0 day

-

Cheval

- Tous les tissus éligibles. 0 day

-

Porc

- Tous les tissus éligibles. 0 day

-

Renard

- Tous les tissus éligibles. no withdrawal period

The withdrawal period does not apply.

Voie intramusculaire:

-

Bovins

- Tous les tissus éligibles. 0 day

•

Mouton

- Tous les tissus éligibles. 0 day

•

Cheval

- Tous les tissus éligibles. 0 day

•

Porc

- Tous les tissus éligibles. 0 day

•

Renard

- Tous les tissus éligibles. no withdrawal period

The withdrawal period does not apply.

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QA11GA01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Pologne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Polish

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Biowet Pulawy Sp. z o.o.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

14/02/2000

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Biowet Pulawy Sp. z o.o.

Autorité responsable:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numéro de l'autorisation:

0991

Date de modification du statut de l'autorisation:

14/02/2000

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.