

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

Non
autorisé

- 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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovin (veau)

Porc

Disponible uniquement en [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Norwegian](#)

Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson

Informations sur le produit

Substance active / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

10.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Disponible uniquement en Anglais

4.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Disponible uniquement en Anglais

11.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Disponible uniquement en Anglais

0.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Disponible uniquement en Anglais

5.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Disponible uniquement en Anglais

4.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Disponible uniquement en Anglais

1.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Disponible uniquement en Anglais

20.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Disponible uniquement en Anglais

3.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Disponible uniquement en Anglais

1.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Disponible uniquement en Anglais

10.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Disponible uniquement en Anglais

20.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Disponible uniquement en Anglais

1.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Disponible uniquement en Anglais

2.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Disponible uniquement en Anglais

20.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Disponible uniquement en Anglais

3.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Disponible uniquement en Anglais

20.00 microgram(s) / 1.00 gram(s)

Disponible uniquement en Anglais

400.00 microgram(s) / 1.00 gram(s)

Disponible uniquement en Anglais

20.00 microgram(s) / 1.00 gram(s)

Disponible uniquement en Anglais

4000.00 international unit(s) / 1.00 gram(s)

Disponible uniquement en Anglais

20000.00 international unit(s) / 1.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Poudre pour administration dans l'eau de boisson

Temps d'attente par voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson:

-

Bovin (veau)

- Viande et abats. no withdrawal period 0 days

-

Porc

- Viande et abats. no withdrawal period 0 days

-

Fowl

- Viande et abats. no withdrawal period 0 days

- Egg. no withdrawal period 0 days

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

QA11AA03

Conditions de délivrance:

Disponible uniquement en German Estonian Greek Anglais Italian Portuguese
Norwegian

Statut de l'autorisation:

Abandonnée

Autorisé en:

Pays-Bas

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Dutch

Disponible uniquement en Dutch

Disponible uniquement en Dutch

Disponible uniquement en Dutch

Disponible uniquement en Dutch

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Dopharma Research B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

16/01/1992

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

Dopharma B.V.

Autorité responsable:

Medicines Evaluation Board

Numéro de l'autorisation:

REG NL 5606

Date de modification du statut de l'autorisation:

6/12/2022

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

Documents

Fichier combinant tous les documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000058882>