

Vitasol-C 100% poeder voor orale toediening

Engedélyezett

- Ascorbic acid

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Vitasol-C 100% poeder voor orale toediening

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha

sertés

szárnyasok

kutya

macska

rágcsálók

Alkalmazás módja:

Ivóvízbe/tejbe keverve

Takarmányra szórás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el English
1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Gyógyszerforma:

Belsőleges por

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Ivóvízbe/tejbe keverve:

•

szarvasmarha

- Milk. no withdrawal period nul dagen
- Meat and offal. no withdrawal period nul dagen

•

sertés

- Meat and offal. no withdrawal period nul dagen

•

szárnyasok

- Meat and offal. no withdrawal period nul dagen
- Egg. no withdrawal period nul dagen

Takarmányra szórás:

•

szarvasmarha

- Milk. no withdrawal period nul dagen
- Meat and offal. no withdrawal period nul dagen

•

sertés

- Meat and offal. no withdrawal period nul dagen

•

szárnyasok

- Meat and offal. no withdrawal period
nul dagen
- Egg. no withdrawal period
nul dagen

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QA11GA01

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Dutch](#)

Csak itt érhető el [Dutch](#)

Csak itt érhető el [Dutch](#)

Csak itt érhető el [Dutch](#)

Csak itt érhető el [Dutch](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Dopharma Research B.V.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

16/01/1992

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Dopharma B.V.

Felelős hatóság:

Medicines Evaluation Board

Engedély száma:

REG NL 4139

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

20/09/2012

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.