

# Vitasol-C 100% poeder voor orale toediening

Autorizzato

- Ascorbic acid

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

Vitasol-C 100% poeder voor orale toediening

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

bovini

Suino

Galloanseri

Cane

Gatto

roditori

---

### **Via di somministrazione:**

Somministrazione in acqua da bere/latte

Somministrazione mediante dispersione superficiale sugli alimenti

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in English  
1000.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Polvere orale

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Somministrazione in acqua da bere/latte:**

•

**bovini**

- latte. no withdrawal period nul dagen
- carni e frattaglie. no withdrawal period nul dagen

•

**Suino**

- carni e frattaglie. no withdrawal period nul dagen

•

**Galloanseri**

- carni e frattaglie. no withdrawal period nul dagen
- uova. no withdrawal period nul dagen

**Somministrazione mediante dispersione superficiale sugli alimenti:**

•

**bovini**

- latte. no withdrawal period nul dagen
- carni e frattaglie. no withdrawal period nul dagen

•

**Suino**

- carni e frattaglie. no withdrawal period nul dagen

•

**Galloanseri**

- carni e frattaglie. no withdrawal period nul dagen
- uova. no withdrawal period nul dagen

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QA11GA01

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario non soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Paesi Bassi

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in Dutch

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Dopharma Research B.V.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

16/01/1992

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Dopharma B.V.

---

**Autorità responsabile:**

Medicines Evaluation Board

---

**Numero di autorizzazione:**

REG NL 4139

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

20/09/2012

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.