

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

Disponibile solo in Dutch

Disponibile solo in Dutch

Disponibile solo in Dutch

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

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