

Vitamin C solution for injection

Autorizzato

- Ascorbic acid

Product identification

Denominazione del medicinale:

ВИТАМИН С инжекционен разтвор
Vitamin C solution for injection

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini
Ovino
Caprino
Suino
Cavallo
Cane
Gatto
Pollo (gallina)

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare
Uso endovenoso
Uso sottocutaneo
Uso orale

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

100.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:

Uso intramuscolare:

-

bovini

- carni e frattaglie. 0 giorno milk-0 day

-

Ovino

- carni e frattaglie. 0 giorno milk-0 day

-

Caprino

- carni e frattaglie. 0 giorno milk-0 day

-

Suino

- carni e frattaglie. 0 giorno

Uso endovenoso:

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

bovini

- carni e frattaglie. 0 giorno
milk-0 day

Uso sottocutaneo:

•

Cavallo

- carni e frattaglie. 0 giorno

•

bovini

- carni e frattaglie. 0 giorno
milk-0 day

•

Cane

Uso orale:

•

Cavallo

- carni e frattaglie. 0 giorno

•

bovini

- carni e frattaglie. 0 giorno
milk-0 day

•

Ovino

- carni e frattaglie. 0 giorno
milk-0 day

•

Caprino

- carni e frattaglie. 0 giorno
milk-0 day

•

Suino

- carni e frattaglie. 0 giorno

•

Cane

-

Gatto

-

Pollo (gallina)

- carni e frattaglie. 0 giorno

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

QA11GA01

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Bulgaria

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Bulgarian

Disponibile solo in Bulgarian

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Biovet AD

Marketing authorisation date:

7/04/2007

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Biovet AD

Autorità responsabile:

Bulgarian Food Safety Authority

Numero di autorizzazione:

0022-1677

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

11/01/2023

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Package Leaflet and Labelling

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000092838>