

VITALENE C, 200 mg/ml, soluzione iniettabile per bovini, equini, suini, ovini, caprini, cani, gatti e conigli

Autorizzato

- Ascorbic acid

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

VITALENE C, 200 mg/ml, soluzione iniettabile per bovini, equini, suini, ovini, caprini, cani, gatti e conigli

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini
Cane
Caprino
Ovino
Gatto
Coniglio
Suino
cavallo DPA

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare
Uso endovenoso
Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English
200.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

bovini

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 ora

-

Caprino

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Ovino

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 ora

-

Coniglio

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

cavallo DPA

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 ora

Uso endovenoso:

-

bovini

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 ora

-

Caprino

- latte. 0 giorno
- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Ovino

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 ora

-

Coniglio

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

cavallo DPA

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 ora

Uso sottocutaneo:

-

bovini

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 ora

•

Caprino

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno

•

Ovino

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 ora

•

Coniglio

- carni e frattaglie. 0 giorno

•

Suino

- carni e frattaglie. 0 giorno

•

cavallo DPA

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 ora

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):
QA11GA01

Stato legale della fornitura:
Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:
Autorizzato

Autorizzato in:
Italia

Descrizione della confezione:

FLACONE DA 10 ML

FLACONE DA 20 ML

FLACONE DA 100 ML

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12, paragrafo 3, della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Fatro S.p.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

4/06/1997

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Fatro S.p.A.

Autorità responsabile:

Ministry Of Health

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

4/06/1997

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti