

Vitasol-C 100% poeder voor orale toediening

Registruotas

- Ascorbic acid

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Vitasol-C 100% poeder voor orale toediening

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik Anglų

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Kiaulė

Naminiai paukščiai

Šuo

Katė

Graužikai

Naudojimo būdas:

Įmaišyti į geriamąjį vandenį ar pieną

Apibarstyti ar apšlakstyti pašarą

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik Anglų
1000.00 miligramai / 1.00 gram(s)

Vaisto forma:

Geriamieji milteliai

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Įmaišyti į geriamąjį vandenį ar pieną:

•

Galvijai

- Pienas. no withdrawal period nul dagen
- Skerdiena ir subproduktai. no withdrawal period nul dagen

•

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. no withdrawal period nul dagen

•

Naminiai paukščiai

- Skerdiena ir subproduktai. no withdrawal period nul dagen
- Kiaušinis. no withdrawal period nul dagen

Apibarstyti ar apšlakstyti pašarą:

•

Galvijai

- Pienas. no withdrawal period nul dagen
- Skerdiena ir subproduktai. no withdrawal period nul dagen

•

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. no withdrawal period nul dagen

•

Naminiai paukščiai

- Skerdiena ir subproduktai. no withdrawal period nul dagen
- Kiaušinis. no withdrawal period nul dagen

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QA11GA01

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama be recepto

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik Nyderlandų

Pateikiama tik Nyderlandų

Pateikiama tik Nyderlandų

Pateikiama tik Nyderlandų

Pateikiama tik Nyderlandų

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik Anglų Prancūzų Kroatų Italų Latvių Suomių Švedų Islandų Norwegian

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik Anglų Prancūzų Italų Latvių Norwegian

Registruotojas:

Dopharma Research B.V.

Rinkodaros leidimo data:

16/01/1992

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Dopharma B.V.

Atsakinga institucija:

Medicines Evaluation Board

Registracijos numeris:

REG NL 4139

Registracijos statuso pasikeitimo data:

20/09/2012

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.