

Vitasol-C 100% poeder voor orale toediening

Autorisert

- Ascorbic acid

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Vitasol-C 100% poeder voor orale toediening

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

gris

ande- og hønsefugl

hund

katt

Bare tilgjengelig i [Bulgarsk](#) [Spansk](#) [Tsjekkisk](#) [Dansk](#) [Tysk](#) [Estisk](#) [Gresk](#) [Engelsk](#) [Italiensk](#) [Latvisk](#) [Litauisk](#) [Ungarsk](#) [Rumensk](#) [svensk](#) [Islandsk](#)

Administrasjonsvei:

Bruk i drikkevann/melk

Bruk på fôr

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk

1000.00 milligram / 1.00 gram

Legemiddelform:

Pulver

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Bruk i drikkevann/melk:

-

storfe

- Melk. no withdrawal period nul dagen

- Slakt. no withdrawal period nul dagen

-

gris

- Slakt. no withdrawal period nul dagen

-

ande- og hønsfugl

- Slakt. no withdrawal period nul dagen

- Egg. no withdrawal period nul dagen

Bruk på fôr:

-

storfe

- Melk. no withdrawal period nul dagen

- Slakt. no withdrawal period nul dagen

-

gris

- Slakt. no withdrawal period nul dagen

•

ande- og hønsefugl

- Slakt. no withdrawal period nul dagen
- Egg. no withdrawal period nul dagen

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QA11GA01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel ikke gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

NL

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Nederlandsk

Bare tilgjengelig i Nederlandsk

Bare tilgjengelig i Nederlandsk

Bare tilgjengelig i Nederlandsk

Bare tilgjengelig i Nederlandsk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Dopharma Research B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

16/01/1992

Tilvirker for batchfrigivelse:

Dopharma B.V.

Ansvarlig myndighet:

Medicines Evaluation Board

Godkjenningsnummer:

REG NL 4139

Status for endring av markedsføringstillatelse:

20/09/2012

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.