

VITA-C VETOQUINOL

Pooblaščno

- Ascorbic acid

Product identification

Ime zdravila:

VITA-C VETOQUINOL

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

govedo

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)

Pot uporabe:

intramuskularna uporaba

Peroralna uporaba

Intravenska uporaba

Product details

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutska oblika:

Raztopina za injiciranje

Withdrawal period by route of administration:

intramuskularna uporaba:

• **govedo**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

• **Pig**

- Meat and offal. 0 day

• **Cat**

• **Equid**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

• **Sheep**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

• **Goat**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

- **Dog**

- **Poultry**

- Meat and offal. 0 day

- Eggs. 0 day

Peroralna uporaba:

- **govedo**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

- **Pig**

- Meat and offal. 0 day

- **Cat**

- **Equid**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

- **Sheep**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

- **Goat**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

- **Dog**

- **Poultry**

- Meat and offal. 0 day

- Eggs. 0 day

Intravenska uporaba:

- **govedo**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

- **Pig**

- Meat and offal. 0 day

- **Cat**

- **Equid**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

• **Sheep**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

• **Goat**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

• **Dog**

• **Poultry**

- Meat and offal. 0 day

- Eggs. 0 day

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):

QA11GA01

Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja brez veterinarskega recepta

Status dovoljenja:

Valid

Authorised in:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine:

Na voljo samo v [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Vetoquinol S.A.

Marketing authorisation date:

Ta podatek za to zdravilo ni na voljo.

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Vetoquinol

Pristojni organ:

National Veterinary Medicines Agency

Številka dovoljenja :

FR/V/9460289 8/1992

Datum spremembe statusa dovoljenja:

19/06/2012

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

Documents

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000035522>