

Vit. E 50 + Se pro inj. (50 mg + 0,5 mg)/ml Roztwór do wstrzykiwań

Разрешен

- DL-ALPHA TOCOPHEROL ACETATE
- Sodium selenite

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Vit. E 50 + Se pro inj. (50 mg + 0,5 mg)/ml Roztwór do wstrzykiwań

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

свиня

овца

говеда

кон

Начин на приложение:

Подкожно приложение

Интрамускулно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

0.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Подкожно приложение:

-

свиня

- Meat and offal. 7 day

-

овца

- Meat and offal. 7 day

-

говеда

- Meat and offal. 7 day

-

кон

- Meat and offal. 7 day

Интрамускулно приложение:

-

свиня

- Meat and offal. 7 day

-

овца

- Meat and offal. 7 day

•

говеда

- Meat and offal. 7 day

•

кон

- Meat and offal. 7 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:
QA11JB

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Полски

Налично само в Полски

Налично само в Полски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански

Притежател на разрешение за търговия:

Eurovet Animal Health B.V.

Дата на разрешение за търговия:

23/01/1995

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Eurovet Animal Health BV

Отговорен орган:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Номер на разрешението за търговия:

0119

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

23/01/1995

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.