

Etosol-SE, oplossing voor injectie

Разрешен

- DL-ALPHA TOCOPHEROL ACETATE
- Sodium selenite pentahydrate

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Etosol-SE, oplossing voor injectie

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

овца

теле

агне

свиня

прасе

жеребче

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски
1.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

•

говеда

- Milk. no withdrawal period Nul dagen
- Meat and offal. no withdrawal period Nul dagen

•

овца

- Milk. no withdrawal period Nul dagen
- Meat and offal. no withdrawal period Nul dagen

•

теле

- Meat and offal. no withdrawal period Nul dagen

•

агне

- Meat and offal. no withdrawal period Nul dagen

•

свиня

- Meat and offal. no withdrawal period Nul dagen

•

прасе

- Meat and offal. no withdrawal period Nul dagen

•

жребче

- Meat and offal. no withdrawal period Nul dagen

Подкожно приложение:

•

говеда

- Milk. no withdrawal period Nul dagen

- Meat and offal. no withdrawal period Nul dagen

•

овца

- Milk. no withdrawal period Nul dagen

- Meat and offal. no withdrawal period Nul dagen

•

теле

- Meat and offal. no withdrawal period Nul dagen

•

агне

- Meat and offal. no withdrawal period Nul dagen

•

свиня

- Meat and offal. no withdrawal period Nul dagen

-

прасе

- Meat and offal. no withdrawal period Nul dagen

-

жребче

- Meat and offal. no withdrawal period Nul dagen

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

Наличен в:

Netherlands

Описание на опаковката:

Налично само в Холандски

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 Френски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Eurovet Animal Health B.V.

Дата на разрешение за търговия:

22/01/1992

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Eurovet Animal Health B.V.

Отговорен орган:

Medicines Evaluation Board

Номер на разрешението за търговия:

REG NL 1289

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

8/06/2021

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

Документи

Combined File of all Documents

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