

Vitamine E seleen pro inj. oplossing voor injectie

Разрешен

- Sodium selenite
- ALPHATOCOPHEROL ACETATE

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Vitamine E seleen pro inj. oplossing voor injectie

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

теле

агне

свиня

прасе

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

•

теле

- Meat and offal. no withdrawal period should be 0 days

•

агне

- Meat and offal. no withdrawal period should be 0 days

•

свиня

- Meat and offal. no withdrawal period should be 0 days

•

прасе

- Meat and offal. no withdrawal period should be 0 days

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 [Холандски](#)

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:

Alfasan Nederland B.V.

Дата на разрешение за търговия:

22/01/1992

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Alfasan Nederland B.V.

Отговорен орган:

Medicines Evaluation Board

Номер на разрешението за търговия:

REG NL 1972

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

23/12/2021

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.