

Vitamine E50 + Se pro inj., oplossing voor injectie

Разрешен

- ALPHATOCOPHEROL ACETATE
- Sodium selenite

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Vitamine E50 + Se 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

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
0.50 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
zero days

-

агне

- Meat and offal. no withdrawal period
zero days

-

свиня

- Meat and offal. no withdrawal period
zero days

-

прасе

- Meat and offal. no withdrawal period
zero days

Подкожно приложение:

-

теле

- Meat and offal. no withdrawal period
zero days

-

агне

- Meat and offal. no withdrawal period
zero days

-

свиня

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

•

прасе

- Meat and offal. no withdrawal period zero 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

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:

8/09/1992

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Eurovet Animal Health B.V.

Отговорен орган:

Medicines Evaluation Board

Номер на разрешението за търговия:

REG NL 4878

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

21/01/2015

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.