

Vitamine E + Selenium 17 mg/ml Emulsie voor injectie

Разрешен

- Sodium selenite pentahydrate
- ALPHATOCOPHEROL ACETATE

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Vitamine E + Selenium 17 mg/ml Emulsie voor injectie

Vitamine E + Selenium 17 mg/ml Emulsion injectable

Vitamine E + Selenium 17 mg/ml Emulsion zur Injektion

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

овца

свиня

теле

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

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

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

Фармацевтична форма:

Инжекционна емулсия

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

-

овца

- Meat and offal. 14 day
- Milk. 14 day

-

свиня

- Meat and offal. 14 day

-

теле

- Meat and offal. 14 day
 - Milk. 14 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 Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

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:

V.M.D.

Дата на разрешение за търговия:

1/06/1976

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

V.M.D.

Отговорен орган:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Номер на разрешението за търговия:

BE-V104763

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

23/12/2019

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

Документи

Листовка

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

Кратка характеристика на продукта

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.