

Vitamin E-Selen-Lösung šķīdums injekcijām liellopiem, cūkām, aitām un kazām

Autoriseret

- alfa-Tocopheryl acetate
- SODIUM SELENITE ANHYDROUS

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Vitamin E-Selen-Lösung šķīdums injekcijām liellopiem, cūkām, aitām un kazām

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Svin

Gedekid

Kalv

Lam

Administrationsvej:

Subkutan anvendelse

Intramuskulær anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

0.66 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Subkutan anvendelse:

-

Svin

- Meat and offal. 15 dag

-

Gedekid

- Meat and offal. 15 dag

-

Kalv

- Meat and offal. 15 dag

-

Lam

- Meat and offal. 15 dag

Intramuskulær anvendelse:

-

Svin

- Meat and offal. 15 dag

-

Lam

- Meat and offal. 15 dag

•

Gedekid

- Meat and offal. 15 dag

•

Kalv

- Meat and offal. 15 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QA11JB

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Latvian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Dimedium Latvija AS

Dato for markedsføringstilladelse:

19/01/1996

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Ansvarlig myndighed:

Food And Veterinary Service

Markedsføringstilladelsesnummer:

V/NRP/95/0258

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

21/01/1996

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Etikettering

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.