

# Etosol-Se 50 mg/ml - 0.987 mg/ml solution injectable pour bovin et veau

Autoriseret

- alfa-Tocopheryl acetate
- Sodium selenite

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

Etosol-Se 50 mg/ml - 0.987 mg/ml solution injectable pour bovin et veau

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyreart:

Kalv

Kvæg

### Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Intramuskulær anvendelse

## Produktoplysninger

### Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)  
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)  
0.99 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Lægemiddelform:**

Injektionsvæske, opløsning

---

**Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**

**Intramuskulær anvendelse:**

- 

**Kalv**

- Meat and offal. 15 dag Viande et abats 15 jours

**Intramuskulær anvendelse:**

- 

**Kvæg**

- Milk. no withdrawal period

Do not use in animals producing milk for human consumption

- 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 [English](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

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

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Dechra Regulatory B.V.

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

1/10/1977

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Ansvarlig myndighed:**

Ministry Of Health And Social Security

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

V 914/15/06/1446

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

9/11/2009

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Indlægsseddel

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.

## Etikettering

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