

NOV-E-SEL 70 mg/ml +1 mg/ml EMULSIÓN INYECTABLE

Zugelassen

- Sodium selenite
- DL-ALPHA TOCOPHEROL ACETATE

Produktidentifikation

Arzneimittel:

NOV-E-SEL 70 mg/ml +1 mg/ml EMULSIÓN INYECTABLE

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Schaf

Schwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

2.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

70.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Emulsion zur Injektion

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 14 Tag

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 30 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 14 Tag

subkutane Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 14 Tag

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 30 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 14 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärkode (ATCvet-Code):

QA12CE99

Abgaberegelung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litausisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Spanien

Verfügbar in:

Spanien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in spanisch

Verfügbar nur in spanisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch litausisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Labiana Life Sciences S.A.

Zulassungsdatum:

25/05/1972

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Labiana Life Sciences S.A.

Zuständige Behörde:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Zulassungsnummer:

3704 ESP

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

15/11/2018

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.