

Vitamine E50 + Se pro inj., oplossing voor injectie

Zugelassen

- ALPHATOCOPHEROL ACETATE
- Sodium selenite

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Vitamine E50 + Se pro inj., oplossing voor injectie

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Saugkalb

Schaf, Lamm

Schwein

Ferkel

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Saugkalb

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period
zero days

-

Schaf, Lamm

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period
zero days

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period
zero days

-

Ferkel

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period
zero days

subkutane Anwendung:

-

Saugkalb

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period
zero days

-

Schaf, Lamm

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period
zero days

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period
zero days

•

Ferkel

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period
zero days

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QA11JB

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Niederlande

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in niederländisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Alfasan Nederland B.V.

Zulassungsdatum:

8/09/1992

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Eurovet Animal Health B.V.

Zuständige Behörde:

Medicines Evaluation Board

Zulassungsnummer:

REG NL 4878

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

21/01/2015

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

Dokumente

Combined File of all Documents

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