

Vitamin E-Selen-Lösung 100 mg/ml + 0,658 mg/ml Injektionslösung für Rind, Schwein, Schaf, Ziege

Zugelassen

- all-rac-alfa-Tocopheryl acetate
- Sodium selenite

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Vitamin E-Selen-Lösung 100 mg/ml + 0,658 mg/ml Injektionslösung für Rind,
Schwein, Schaf, Ziege

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Saugkalb

Ziege, Lamm

Schaf, Lamm

Schwein

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.66 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

subkutane Anwendung:

-

Saugkalb

- Fleisch und Innereien. 15 Tag

-

Ziege, Lamm

- Fleisch und Innereien. 15 Tag

-

Schaf, Lamm

- Fleisch und Innereien. 15 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 15 Tag

intramuskuläre Anwendung:

-

Saugkalb

- Fleisch und Innereien. 15 Tag

-

Ziege, Lamm

- Fleisch und Innereien. 15 Tag

•

Schaf, Lamm

- Fleisch und Innereien. 15 Tag

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 15 Tag

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:

Deutschland

Verfügbar in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

(ID2) 1200 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 12 Durchstechflasche (Glas) mit jeweils 100 Milliliter

(ID1) 100 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Durchstechflasche (Glas) mit 100 Milliliter

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](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Zulassungsdatum:

19/04/2005

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Produlab Pharma B.V.

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

6684725.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

19/04/2005

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente