

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

Zugelassen

- DL-ALPHA TOCOPHEROL 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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente