

Vitamin E + Selen vet šķīdums injekcijām liellopiem, cūkām un aitām

Zugelassen

- alfa-Tocopheryl acetate
- Selenium

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Vitamin E + Selen vet šķīdums injekcijām liellopiem, cūkām un aitām

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Saugkalb

Schwein

Schaf

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
0.60 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Saugkalb

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

-

Schwein

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

-

Schaf

- Alle Zielgewebe. 0 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:

Lettland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in lettisch

Verfügbar nur in lettisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

V.M.D.

Zulassungsdatum:

26/04/2005

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

V.M.D.

Zuständige Behörde:

Food And Veterinary Service

Zulassungsnummer:

V/NRP/05/1523

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

26/04/2005

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

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