

Vitamine E50 + Se pro inj., oplossing voor injectie

Εγκριμένο

- ALPHATOCOPHEROL ACETATE
- Sodium selenite

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

Vitamine E50 + Se pro inj., oplossing voor injectie

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Μόσχος

Πρόβατο (Αμνός)

Χοίρος

Χοιρίδιο

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Υποδόρια χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
0.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση:

-

Μόσχος

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

-

Πρόβατο (Αμνός)

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

-

Χοίρος

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

-

Χοιρίδιο

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

Υποδόρια χρήση:

-

Μόσχος

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

-

Πρόβατο (Αμνός)

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

-

Χοίρος

- Meat and offal. no withdrawal period
zero days

•

Χοιρίδιο

- Meat and offal. no withdrawal period
zero days

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QA11JB

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Ολλανδικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Alfasan Nederland B.V.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

8/09/1992

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:
Eurovet Animal Health B.V.

Αρμόδια αρχή:
Medicines Evaluation Board

Αριθμός έγκρισης:
REG NL 4878

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:
21/01/2015

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Combined File of all Documents

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.