

VITAMIN-E-SELEN ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Εγκεκριμένο

- Sodium selenite pentahydrate
- DL-ALPHA TOCOPHEROL ACETATE

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

VITAMIN-E-SELEN ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Βοοειδή

Ιπποειδή

Χοίρος

Αίγα

Πρόβατο

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Υποδόρια χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

1.67 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση:

•

Βοοειδή

- Κρέας και εδώδιμοι ιστοί, Γάλα. 0 Ημέρα

- Liver. 7 Ημέρα

•

Ιπποειδή

- Κρέας και εδώδιμοι ιστοί, Γάλα. 0 Ημέρα

- Liver. 7 Ημέρα

•

Χοίρος

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Liver. 7 Ημέρα

•

Αίγα

- Κρέας και εδώδιμοι ιστοί, Γάλα. 0 Ημέρα

- Liver. 7 Ημέρα

•

Πρόβατο

- Κρέας και εδώδιμοι ιστοί, Γάλα. 0 Ημέρα
- Liver. 7 Ημέρα

Υποδόρια χρήση:

•

Βοοειδή

- Κρέας και εδώδιμοι ιστοί, Γάλα. 0 Ημέρα
- Liver. 7 Ημέρα

•

Ιπποειδή

- Κρέας και εδώδιμοι ιστοί, Γάλα. 0 Ημέρα
- Liver. 7 Ημέρα

•

Χοίρος

- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Liver. 7 Ημέρα

•

Αίγα

- Κρέας και εδώδιμοι ιστοί, Γάλα. 0 Ημέρα
- Liver. 7 Ημέρα

•

Πρόβατο

- Κρέας και εδώδιμοι ιστοί, Γάλα. 0 Ημέρα
- Liver. 7 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QA12CE99

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

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:

Κουτί που περιέχει φιαλίδιο των 100ml

Κουτί που περιέχει φιαλίδιο των 50ml

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 Πορτογαλικά

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Intervet Hellas A.E.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

3/12/1985

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Richter Pharma AG

Αρμόδια αρχή:

National Organization For Medicines

Αριθμός έγκρισης:

30439/K2175/04-12-1985/K-0018701

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

9/12/2013

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