

VITAMIN E-SELEN/NEW VET (150+1,67)mg/ml ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Εγκεκριμένο

- ALPHATOCOPHEROL ACETATE
- Sodium selenite pentahydrate

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

VITAMIN E-SELEN/NEW VET (150+1,67)mg/ml ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Βοοειδή

Πρόβατο

Αίγα

Χοίρος

Ιπποειδή

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

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

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

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση:

-

Βοοειδή

- Liver. 7 Ημέρα and at the injection site
- Κρέας και εδώδιμοι ιστοί, Γάλα. 0 Ημέρα

-

Πρόβατο

- Liver. 7 Ημέρα and at the injection site
- Κρέας και εδώδιμοι ιστοί, Γάλα. 0 Ημέρα

-

Αίγα

- Liver. 7 Ημέρα and at the injection site
- Κρέας και εδώδιμοι ιστοί, Γάλα. 0 Ημέρα

-

Χοίρος

- Liver. 7 Ημέρα and at the injection site
- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

Ιπποειδή

- Liver. 7 Ημέρα and at the injection site
- Κρέας και εδώδιμοι ιστοί, Γάλα. 0 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QA12CE99

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:

Γυάλινα φιαλίδια των 50ml

Γυάλινα φιαλίδια των 100ml

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

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Hellafarm S.A.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

1/08/2000

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:
aniMedica GmbH

Αρμόδια αρχή:
National Organization For Medicines

Αριθμός έγκρισης:
30114/02-08-2000/K-0109501

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:
10/05/2021

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