

Vitamine E50 + Se pro inj., oplossing voor injectie

Autorizado

- ALPHATOCOPHEROL ACETATE
- Sodium selenite

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Vitamine E50 + Se pro inj., oplossing voor injectie

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Terneros

Corderos

Porcino

Lechones

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
50.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
0.50 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Terneros

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

-

Corderos

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

-

Porcino

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

-

Lechones

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

Vía subcutánea:

-

Terneros

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

-

Corderos

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

-

Porcino

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

•

Lechones

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QA11JB

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Países Bajos

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Dutch](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Alfasan Nederland B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

8/09/1992

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Eurovet Animal Health B.V.

Autoridad responsable:

Medicines Evaluation Board

Número de autorización:

REG NL 4878

Fecha de modificación del estado de la autorización:

21/01/2015

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.