

Vitamin E-Selen-Lösung 100 mg/ml + 0,658 mg/ml Injektionslösung für Rind, Schwein, Schaf, Ziege

Autorizado

- DL-ALPHA TOCOPHEROL ACETATE
- Sodium selenite

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Vitamin E-Selen-Lösung 100 mg/ml + 0,658 mg/ml Injektionslösung für Rind,
Schwein, Schaf, Ziege

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Terneros

Cabritos

Corderos

Porcino

Vía de administración:

Vía subcutánea

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English
100.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en English
0.66 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía subcutánea:

-

Terneros

- Meat and offal. 15 Día

-

Cabritos

- Meat and offal. 15 Día

-

Corderos

- Meat and offal. 15 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 15 Día

Vía intramuscular:

-

Terneros

- Meat and offal. 15 Día

-

Cabritos

- Meat and offal. 15 Día

•

Corderos

- Meat and offal. 15 Día

•

Porcino

- Meat and offal. 15 Día

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:

Alemania

Disponible en:

Alemania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Fecha de autorización de comercialización:

19/04/2005

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Produlab Pharma B.V.

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Autoridad responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número de autorización:

6684725.00.00

Fecha de modificación del estado de la autorización:

19/04/2005

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 (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.