

VITASEL EMULSION INYECTABLE

Autorizado

- Sodium selenite
- all-rac-alfa-Tocopheryl acetate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

VITASEL EMULSION INYECTABLE

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Ovino

Porcino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

1.10 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

50.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Emulsión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

•

Bovino

- Meat and offal. 34 Día

- Milk. no withdrawal period

Leche:No usar para consumo humano

•

Ovino

- Meat and offal. 16 Día

- Milk. no withdrawal period

Leche:No usar para consumo humano

•

Porcino

- Meat and offal. 16 Día

Vía subcutánea:

•

Bovino

- Meat and offal. 34 Día

- Milk. no withdrawal period

Leche:No usar para consumo humano

•

Ovino

- Meat and offal. 16 Día

- Milk. no withdrawal period

Leche:No usar para consumo humano

•

Porcino

- Meat and offal. 16 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):
QA12CE99

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

España

Descripción del formato:

Caja con 1 vial de 250 ml

Caja con 1 vial de 100 ml

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponibile únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Laboratorios Ovejero S.A.U.

Fecha de autorización de comercialización:

2/04/2012

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Laboratorios Ovejero S.A.U.

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

2501 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

2/04/2012

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado