

Etosol-Se 50 mg/ml - 987 mg/ml Oplossing voor injectie

Autorizado

- Sodium selenite
- alfa-Tocopheryl acetate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Etosol-Se 50 mg/ml - 987 mg/ml Oplossing voor injectie

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Terneros

Bovino

Vía de administración:

Vía subcutánea

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

0.99 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
50.00 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

French:Viande et abats : 15 jours. ; Dutch:Vlees en slachtafval: 15 dagen.

Vía intramuscular:

-

Bovino

- Meat and offal. 15 Día

- Milk. no withdrawal period

Do not use in animals producing milk for human consumption

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:

Bélgica

Disponible en:

Bélgica

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

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](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Dechra Veterinary Products

Fecha de autorización de comercialización:

1/10/1977

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Eurovet Animal Health B.V.

Autoridad responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Número de autorización:

BE-V108832

Fecha de modificación del estado de la autorización:

26/11/2020

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

Documentos

Prospecto

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Etiquetado

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