

Vitamine e oraal, 6,7 mg per ml, oplossing voor oraal gebruik.

Myönnetty

- DL-ALPHA TOCOPHEROL ACETATE

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Vitamine e oraal, 6,7 mg per ml, oplossing voor oraal gebruik.

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Nauta

Hevonen

Sika

Kana- ja sorsalinnut

Antoreitti:

Suun kautta

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

6.70 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Liuos juomaveteen sekoitettavaksi

Varoaika antoreiteittäin:**Suun kautta:**

-

Nauta

- Milk. no withdrawal period zero days
- Meat and offal. no withdrawal period zero days

-

Hevonen

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

-

Sika

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

-

Kana- ja sorsalinnut

- Meat and offal. no withdrawal period zero days
- Egg. no withdrawal period zero days

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QA11HA03

Reseptistatus:

Ei vaadi eläinlääkemääräystä

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Dutch](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Alfasan Nederland B.V.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

22/01/1992

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Alfasan Nederland B.V.

Vastaava viranomainen:

Medicines Evaluation Board

Myyntilupanumero:

REG NL 2123

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

8/11/2010

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Combined File of all Documents

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.