

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

Autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovin (veau)

Chèvre (chevreau)

Mouton (agneau)

Porc

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
0.66 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie sous-cutanée:

-

Bovin (veau)

- Viande et abats. 15 day

-

Chèvre (chevreau)

- Viande et abats. 15 day

-

Mouton (agneau)

- Viande et abats. 15 day

-

Porc

- Viande et abats. 15 day

Voie intramusculaire:

-

Bovin (veau)

- Viande et abats. 15 day

-

Chèvre (chevreau)

- Viande et abats. 15 day

•

Mouton (agneau)

- Viande et abats. 15 day

•

Porc

- Viande et abats. 15 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QA11JB

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Allemagne

Disponible en:

Allemagne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale révisée selon l'acquis communautaire

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

19/04/2005

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Produlab Pharma B.V.

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Autorité responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numéro de l'autorisation:

6684725.00.00

Date de modification du statut de l'autorisation:

19/04/2005

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.