

Vit. E 50 + Se pro inj. (50 mg + 0,5 mg)/ml Roztwór do wstrzykiwań

Engedélyezett

- DL-ALPHA TOCOPHEROL ACETATE
- Sodium selenite

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Vit. E 50 + Se pro inj. (50 mg + 0,5 mg)/ml Roztwór do wstrzykiwań

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

sertés

juh

szarvasmarha

ló

Alkalmazás módja:

Subcutan alkalmazás

Intramuscularis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

0.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Subcutan alkalmazás:

-

sertés

- Meat and offal. 7 day

-

juh

- Meat and offal. 7 day

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 7 day

-

ló

- Meat and offal. 7 day

Intramuscularis alkalmazás:

-

sertés

- Meat and offal. 7 day

-

juh

- Meat and offal. 7 day

•

szarvasmarha

- Meat and offal. 7 day

•

ló

- Meat and offal. 7 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QA11JB

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Polish](#)

Csak itt érhető el [Polish](#)

Csak itt érhető el [Polish](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Eurovet Animal Health B.V.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

23/01/1995

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Eurovet Animal Health BV

Felelős hatóság:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Engedély száma:

0119

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

23/01/1995

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.

Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.

Címkeszöveg

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.