

Vitamin-E-Selen ad us.vet.

Engedélyezett

- DL-ALPHA TOCOPHEROL ACETATE
- Sodium selenite

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Vitamin-E-Selen ad us.vet.

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha

kecske

juh

ló

sertés

Alkalmazás módja:

Subcutan alkalmazás

Intramuscularis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

1.10 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Subcutan alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 7 day
- Milk. 0 day

-

kecske

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 7 day

-

juh

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 7 day

-

ló

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 7 day

-

sertés

- Meat and offal. 7 day

Intramuscularis alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 7 day

- Milk. 0 day

-

kecske

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 7 day

-

juh

- Meat and offal. 7 day

- Milk. 0 day

-

ló

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 7 day

-

sertés

- 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](#)

Elérhető:

Germany

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [German](#)

Csak itt érhető el [German](#)

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

aniMedica GmbH

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

20/04/2005

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

aniMedica GmbH

Felelős hatóság:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Engedély száma:

6673147.00.00

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

20/04/2005

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 található meg.

Betegtájékoztató

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

Combined File of all Documents

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