

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

Engedélyezett

- Sodium selenite
- alfa-Tocopheryl acetate

## Termék azonosítása

### **Készítmény neve:**

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

### **Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

### **Célállat faj:**

borjú

szarvasmarha

### **Alkalmazás módja:**

Subcutan alkalmazás

Intramuscularis alkalmazás

## Termékjellemzők

### **Hatóanyag / Hatáserősség:**

Csak itt érhető el [English](#)

0.99 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)  
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Gyógyszerforma:**

Oldatos injekció

---

**Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:**

**Subcutan alkalmazás:**

- 

**borjú**

- Meat and offal. 15 day

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

**Intramuscularis alkalmazás:**

- 

**szarvasmarha**

- Meat and offal. 15 day

- Milk. no withdrawal period

Do not use in animals producing milk for human consumption

---

**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:**

Belgium

---

**Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [English](#)

---

**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:**

Dechra Veterinary Products

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

1/10/1977

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Felelős hatóság:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Engedély száma:**

BE-V108832

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

26/11/2020

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

### Betegtájékoztató

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

### Alkalmazási előírás

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

### Címkeszöveg

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