

VITAMIN E-SELEN/NEW VET (150+1,67)mg/ml ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Engedélyezett

- ALPHATOCOPHEROL ACETATE
- Sodium selenite pentahydrate

Termék azonosítása

Készítmény neve:

VITAMIN E-SELEN/NEW VET (150+1,67)mg/ml ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha

juh

kecske

sertés

lóféle

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

1.67 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intramuscularis alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Liver. 7 day and at the injection site
- Meat and offal, milk. 0 day

-

juh

- Liver. 7 day and at the injection site
- Meat and offal, milk. 0 day

-

kecske

- Liver. 7 day and at the injection site
- Meat and offal, milk. 0 day

-

sertés

- Liver. 7 day and at the injection site
- Meat and offal. 0 day

-

Iófélé

- Liver. 7 day and at the injection site
- Meat and offal, milk. 0 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QA12CE99

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 [Greek](#)
Csak itt érhető el [Greek](#)

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](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Chellafarm Vet A.E.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

1/08/2000

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

aniMedica GmbH

Felelős hatóság:

National Organization For Medicines

Engedély száma:

30114/02-08-2000/K-0109501

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

10/05/2021

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