

Vitamine E seleen pro inj. oplossing voor injectie

Heimilað

- Sodium selenite
- ALPHATOCOPHEROL ACETATE

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Vitamine E seleen pro inj. oplossing voor injectie

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir (kálfur)

Sauðkind (lamb)

Svín

Svín (grís)

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Nautgripir (kálfur)

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period should be 0 days

-

Sauðkind (lamb)

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period should be 0 days

-

Svín

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period should be 0 days

-

Svín (grís)

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period should be 0 days

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QA11JB

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Holland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [hollenska](#)

Aðeins fáanlegt í [hollenska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [franska](#) [íþalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Alfasan Nederland B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

22/01/1992

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Alfasan Nederland B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Medicines Evaluation Board

Markaðsleyfisnúmer:

REG NL 1972

Dagsetning á breytingu stöðu:

23/12/2021

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.