

Vitesel injekció A.U.V.

Ekki heimilað

- Potassium selenate
- alfa-Tocopheryl acetate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Vitesel injekció A.U.V.

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Sauðkind

Svín

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

1.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

68.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

•

Nautgripir

- Mjólk. 0 dagar

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

•

Sauðkind

- Mjólk. 0 dagar

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

•

Svín

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

Til notkunar undir húð:

•

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

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

QA11JC

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

Heimilað í:

Ungverjaland

Lýsing umbúða:

Aðeins fánlegt í [ungverska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Dagsetning markaðsleyfis:

23/04/2001

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

Ábyrgt yfirvald:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Markaðsleyfisnúmer:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Dagsetning á breytingu stöðu:

25/03/2022

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