

Vitamin E-Selen-Lösung šķīdums injekcijām liellopiem, cūkām, aitām un kazām

Autorizzato

- alfa-Tocopheryl acetate
- SODIUM SELENITE ANHYDROUS

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Vitamin E-Selen-Lösung šķīdums injekcijām liellopiem, cūkām, aیتām un kazām

Sotsanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Suino

Capra (capretto)

Bovini (vitello)

Ovino (agnello)

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English

100.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

0.66 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso sottocutaneo:

-

Suino

- carni e frattaglie. 15 giorno

-

Capra (capretto)

- carni e frattaglie. 15 giorno

-

Bovini (vitello)

- carni e frattaglie. 15 giorno

-

Ovino (agnello)

- carni e frattaglie. 15 giorno

Uso intramuscolare:

-

Suino

- carni e frattaglie. 15 giorno

-

Ovino (agnello)

- carni e frattaglie. 15 giorno

-

Capra (capretto)

- carni e frattaglie. 15 giorno

-

Bovini (vitello)

- carni e frattaglie. 15 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):
QA11JB

Stato legale della fornitura:
Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:
Autorizzato

Autorizzato in:
Lettonia

Descrizione della confezione:
Disponibile solo in Latvian

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:
Base giuridica rivista in base all'acquis communautaire

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:
Dimedium Latvija AS

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:
19/01/1996

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Autorità responsabile:

Food And Veterinary Service

Numero di autorizzazione:

V/NRP/95/0258

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

21/01/1996

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.