

Vitamin E-Selen-Lösung 100 mg/ml + 0,658 mg/ml Injektionslösung für Rind, Schwein, Schaf, Ziege

Registruotas

- all-rac-alfa-Tocopheryl acetate
- Sodium selenite

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Vitamin E-Selen-Lösung 100 mg/ml + 0,658 mg/ml Injektionslösung für Rind,
Schwein, Schaf, Ziege

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Veršelis

Ožkiukas

Ėriukas

Kiaulė

Naudojimo būdas:

Leisti po oda

Leisti į raumenis

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik Anglų

100.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik Anglų

0.66 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti po oda:

-

Veršelis

- Skerdiena ir subproduktai. 15 d.

-

Ožkiukas

- Skerdiena ir subproduktai. 15 d.

-

Ėriukas

- Skerdiena ir subproduktai. 15 d.

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 15 d.

Leisti į raumenis:

-

Veršelis

- Skerdiena ir subproduktai. 15 d.

-

Ožkiukas

- Skerdiena ir subproduktai. 15 d.

•

Ėriukas

- Skerdiena ir subproduktai. 15 d.

•

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 15 d.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QA11JB

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Galima įsigyti:

Germany

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Vokiečių](#)

Pateikiama tik [Vokiečių](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Teisinis pagrindas, peržiūrėtas pagal Acquis communautaire

Registruotojas:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Rinkodaros leidimo data:

19/04/2005

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Produlab Pharma B.V.

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Atsakinga institucija:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Registracijos numeris:

6684725.00.00

Registracijos statuso pasikeitimo data:

19/04/2005

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.