

Vitamine E + Selenium 17 mg/ml Emulsie voor injectie

Awtorizzat

- Sodium selenite pentahydrate
- ALPHATOCOPHEROL ACETATE

Product identification

Isem tal-mediċina:

Vitamine E + Selenium 17 mg/ml Emulsie voor injectie

Vitamine E + Selenium 17 mg/ml Emulsion injectable

Vitamine E + Selenium 17 mg/ml Emulsion zur Injektion

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [English](#)

Disponibbli biss fi [English](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#)
[Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għal ġol-muskoli

Product details

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [English](#)
1.67 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [English](#)
17.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forma farmaċewtika:

Emulsjoni għall-injezzjoni

Withdrawal period by route of administration:

Użu għal ġol-muskoli:

• Sheep

- Meat and offal. 14 day
- Milk. 14 day

• Pig

- Meat and offal. 14 day

• Cattle (calf)

- Meat and offal. 14 day
 - Milk. 14 day
-

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QA11JB

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Authorised in:

Disponibbli biss fi [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [English](#)

Disponibbli biss fi [English](#)

Disponibbli biss fi [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibbli biss fi [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [English](#) [Italian](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

V.M.D.

Marketing authorisation date:

1/06/1976

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

V.M.D.

Awtorità responsabli:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numru tal-awtorizzazzjoni:

BE-V104763

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

23/12/2019

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

Documents

Fuljett ta' tagħrif

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000086591>