

Vitamine E seleen pro inj. oplossing voor injectie

Toegelaten

- Sodium selenite
- ALPHATOCOPHEROL ACETATE

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Vitamine E seleen pro inj. oplossing voor injectie

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Kalveren

Lammeren

Varken

Biggen

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachtijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

-

Kalveren

- Meat and offal. no withdrawal period should be 0 days

-

Lammeren

- Meat and offal. no withdrawal period should be 0 days

-

Varken

- Meat and offal. no withdrawal period should be 0 days

-

Biggen

- Meat and offal. no withdrawal period should be 0 days

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QA11JB

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in Tsjechisch Estlands Engels Frans Italiaans Letlands Litouws Portugees Roemeense Toedieningsweg Fins Zweeds IJslands Norwegian

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Nederland

Verpakkingsomschrijving:

Bruine glazen injectieflacon (type II) met butylrubber stop. 1x 50 ml flacon verpakt in kartonnen doos.

Bruine glazen injectieflacon (type II) met butylrubber stop en niet-herbruikbare aluminium felscapsule. Flacons 15 x 50 ml, in polystyrene buitenverpakking.

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Alfasan Nederland B.V.

Handelsvergunningsdatum:

22/01/1992

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Alfasan Nederland B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Medicines Evaluation Board

Vergunningsnummer:

REG NL 1972

Datum toelatingswijziging:

23/12/2021

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents