

VITASEL EMULSION INYECTABLE

Geautoriseerd

- DL-ALPHA TOCOPHEROL ACETATE
- Sodium selenite

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

VITASEL EMULSION INYECTABLE

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Schaap

Varken

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Subcutaan gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)

1.10 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Emulsie voor injectie

Withdrawal period by route of administration:**Intramusculair gebruik:****• Rund**

- Meat and offal. 34 day

- Milk. no withdrawal period

Leche:No usar para consumo humano

• Schaap

- Meat and offal. 16 day

- Milk. no withdrawal period

Leche:No usar para consumo humano

• Varken

- Meat and offal. 16 day

Subcutaan gebruik:**• Rund**

- Meat and offal. 34 day

- Milk. no withdrawal period

Leche:No usar para consumo humano

• Schaap

- Meat and offal. 16 day

- Milk. no withdrawal period

Leche:No usar para consumo humano

• Varken

- Meat and offal. 16 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QA12CE99

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Spanje

Available in:

Spanje

Package description:

Alleen beschikbaar in [Spanish](#)

Alleen beschikbaar in [Spanish](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Laboratorios Ovejero S.A.

Marketing authorisation date:

2/04/2012

Productielocaties partijvrijgifte:

Laboratorios Ovejero S.A.

Biowet Drwalew Sp. z o.o.

Verantwoordelijke instantie:

The Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Toelatingsnummer:

2501 ESP

Wijzigingsdatum status toelating:

2/04/2012

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

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000082793>