

MIOSEL

Ikke autorisert

- DL-ALPHA TOCOPHEROL ACETATE
- Sodium selenite

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

MIOSEL

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

kalv

sau

grisunge

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

100.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

0.25 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, emulsjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Intramuskulær bruk:**

-

kalv

- Slakt. 14 dag
- Melk. no withdrawal period

Leche: su uso no autorizado en animales cuya leche se utiliza para consumo humano

-

sau

- Slakt. 30 dag
- Melk. no withdrawal period

Leche: su uso no autorizado en animales cuya leche se utiliza para consumo humano

-

grisunge

- Slakt. 14 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QA12CE99

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Overgitt-fracalt

Autorisert i:

ES

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Spansk

Bare tilgjengelig i Spansk

Bare tilgjengelig i [Spansk](#)

Bare tilgjengelig i [Spansk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Fullstendig søknad- kjent virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Cenavisa S.L.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

20/06/1979

Tilvirker for batchfrigivelse:

Cenavisa S.L.

Ansvarlig myndighet:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Godkjenningsnummer:

3689 ESP

Status for endring av markedsføringstillatelse:

25/10/2022

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet