

TOCO – SELENIO 80 mg/ml + 0,8 mg/ml SOLUCIÓN INYECTABLE

Dopuszczony

- Sodium selenite
- DL-ALPHA TOCOPHEROL ACETATE

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

TOCO – SELENIO 80 mg/ml + 0,8 mg/ml SOLUCIÓN INYECTABLE

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie domięśniowe

Podanie podskórne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski
1.80 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
80.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Roztwór do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie domięśniowe:

-

Cattle

- Meat and offal. 34 day
- Milk. no withdrawal period

Leche: Su uso no está autorizado en animales en lactación cuya leche se utiliza para consumo humano

- Meat and offal. 34 day
- Milk. no withdrawal period

Leche: Su uso no está autorizado en animales en lactación cuya leche se utiliza para consumo humano

-

Sheep

- Meat and offal. 16 day
- Milk. no withdrawal period

Leche: Su uso no está autorizado en animales en lactación cuya leche se utiliza para consumo humano

- Meat and offal. 16 day

- Milk. no withdrawal period

Leche: Su uso no está autorizado en animales en lactación cuya leche se utiliza para consumo humano

-

Pig

- Meat and offal. 16 day

-

Cattle

- Meat and offal. 34 day
- Milk. no withdrawal period

Leche: Su uso no está autorizado en animales en lactación cuya leche se utiliza para consumo humano

- Meat and offal. 34 day
- Milk. no withdrawal period

Leche: Su uso no está autorizado en animales en lactación cuya leche se utiliza para consumo humano

-

Sheep

- Meat and offal. 16 day
- Milk. no withdrawal period

Leche: Su uso no está autorizado en animales en lactación cuya leche se utiliza para consumo humano

- Meat and offal. 16 day
- Milk. no withdrawal period

Leche: Su uso no está autorizado en animales en lactación cuya leche se utiliza para consumo humano

Podanie podskórne:

-

Cattle

- Meat and offal. 34 day
- Milk. no withdrawal period

Leche: Su uso no está autorizado en animales en lactación cuya leche se utiliza para consumo humano

- Meat and offal. 34 day
- Milk. no withdrawal period

Leche: Su uso no está autorizado en animales en lactación cuya leche se utiliza para consumo humano

-

Sheep

- Meat and offal. 16 day
- Milk. no withdrawal period

Leche: Su uso no está autorizado en animales en lactación cuya leche se utiliza para consumo humano

- Meat and offal. 16 day
- Milk. no withdrawal period

Leche: Su uso no está autorizado en animales en lactación cuya leche se utiliza para consumo humano

-

Pig

- Meat and offal. 16 day

-

Cattle

- Meat and offal. 34 day
- Milk. no withdrawal period

Leche: Su uso no está autorizado en animales en lactación cuya leche se utiliza para consumo humano

- Meat and offal. 34 day

- Milk. no withdrawal period

Leche: Su uso no está autorizado en animales en lactación cuya leche se utiliza para consumo humano

•

Sheep

- Meat and offal. 16 day

- Milk. no withdrawal period

Leche: Su uso no está autorizado en animales en lactación cuya leche se utiliza para consumo humano

- Meat and offal. 16 day

- Milk. no withdrawal period

Leche: Su uso no está autorizado en animales en lactación cuya leche se utiliza para consumo humano

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QA12CE99

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Laboratorios Calier S.A.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

1/07/2011

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Laboratorios Calier S.A.

Organ odpowiedzialny:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Numer pozwolenia:

2325 ESP

Data zmiany statusu pozwolenia:

1/07/2011

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Ulotka dla pacjenta

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

oznakowanie opakowań

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.