

Vitamin E + Selen vet šķīdums injekcijām liellopiem, cūkām un aitām

Autorizado

- ALPHATOCOPHEROL ACETATE
- Selenium

Product identification

Nome do medicamento:

Vitamin E + Selen vet šķīdums injekcijām liellopiem, cūkām un aitām

Substância ativa:

Disponível apenas em [Inglês](#)

Disponível apenas em [Inglês](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Búlgaro](#) [Spanish](#) [Checo](#) [Dinamarquês](#) [Alemão](#) [Estónio](#) [Grego](#) [Inglês](#) [Francês](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Lithuanian](#) [Húngaro](#) [Holandês](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finlandês](#) [Swedish](#) [Islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Búlgaro](#) [Spanish](#) [Checo](#) [Dinamarquês](#) [Alemão](#) [Estónio](#) [Grego](#) [Inglês](#) [Francês](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Lithuanian](#) [Húngaro](#) [Holandês](#) [Romanian](#) [Finlandês](#) [Swedish](#) [Islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Búlgaro](#) [Spanish](#) [Checo](#) [Dinamarquês](#) [Alemão](#) [Estónio](#) [Grego](#) [Inglês](#) [Francês](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Lithuanian](#) [Húngaro](#) [Holandês](#) [Romanian](#) [Finlandês](#) [Swedish](#) [Islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [Inglês](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [Inglês](#)
0.60 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de Segurança por via de administração:

Via intramuscular:

- **Cattle (calf)**

- Not specified. 0 dia

- **Pig**

- Not specified. 0 dia

- **Sheep**

- Not specified. 0 dia

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QA11JB

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Autorizado em:

Letónia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [Letão](#)

Disponível apenas em [Letão](#)

Additional information

Tipo de direito:

Disponível apenas em [Inglês](#) [Francês](#) [Croata](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Finlandês](#) [Swedish](#)
[Islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [Inglês](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

V.M.D.

Marketing authorisation date:

26/04/2005

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

V.M.D.

Autoridade responsável:

Food And Veterinary Service

Número da autorização:

V/NRP/05/1523

Data de alteração do estado de autorização:

26/04/2005

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

Documents

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000013956>