

Vitamin E-Selen-Lösung šķīdums injekcijām liellopiem, cūkām, aitām un kazām

Autorizat

- ALPHATOCOPHEROL ACETATE
- SODIUM SELENITE ANHYDROUS

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Vitamin E-Selen-Lösung šķīdums injekcijām liellopiem, cūkām, aitām un kazām

Substanța activă:

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Specia țintă:

Porc

Oaie (miel)

Capră (ied)

Vițel

Calea de administrare:

Administrare subcutanată

Administrare intramusculară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

100.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

0.66 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare subcutanată:

-

Porc

- Carne și organe. 15 zi

-

Oaie (miel)

- Carne și organe. 15 zi

-

Capră (ied)

- Carne și organe. 15 zi

-

Vițel

- Carne și organe. 15 zi

Administrare intramusculară:

-

Porc

- Carne și organe. 15 zi

-

Oaie (miel)

- Carne și organe. 15 zi

•

Capră (ied)

- Carne și organe. 15 zi

•

Vițel

- Carne și organe. 15 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QA11JB

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Letonă

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în Engleză Franceză Croată Italiană Letonă Finlandeză Suedează Islandeză Norwegian

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în Engleză Franceză Italiană Letonă Lituaniană Norwegian

Deținătorul autorizației de comercializare:

Dimedium Latvija AS

Data autorizației de comercializare:

19/01/1996

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Autoritatea responsabilă:

Food And Veterinary Service

Numărul autorizației:

V/NRP/95/0258

Data modificării statusului autorizației:

21/01/1996

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.