

Vitamine E seleen pro inj. oplossing voor injectie

Autorizat

- Sodium selenite
- ALPHATOCOPHEROL ACETATE

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Vitamine E seleen pro inj. oplossing voor injectie

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Vițel

Oaie (miel)

Porc

Purcei

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

1.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

100.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

•

Vițel

- Carne și organe. no withdrawal period should be 0 days

•

Oaie (miel)

- Carne și organe. no withdrawal period should be 0 days

•

Porc

- Carne și organe. no withdrawal period should be 0 days

•

Purcei

- Carne și organe. no withdrawal period should be 0 days

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 [Olandeză](#)

Disponibile numai în [Olandeză](#)

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](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Alfasan Nederland B.V.

Data autorizației de comercializare:

22/01/1992

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Alfasan Nederland B.V.

Autoritatea responsabilă:

Medicines Evaluation Board

Numărul autorizației:

REG NL 1972

Data modificării statusului autorizației:

23/12/2021

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

Documente

Combined File of all Documents

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