

Vitamine e oraal, 6,7 mg per ml, oplossing voor oraal gebruik.

Autorizat

- DL-ALPHA TOCOPHEROL ACETATE

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Vitamine e oraal, 6,7 mg per ml, oplossing voor oraal gebruik.

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Cal

Porc

Păsări (Galiforme/Anseriforme)

Calea de administrare:

Administrare orală

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

6.70 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție pentru administrare în apa de băut

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**Administrare orală:**

-

Bovine

- Lapte. no withdrawal period zero days
- Carne și organe. no withdrawal period zero days

-

Cal

- Carne și organe. no withdrawal period zero days

-

Porc

- Carne și organe. no withdrawal period zero days

-

Păsări (Galiforme/Anseriforme)

- Carne și organe. no withdrawal period zero days
- Ou. no withdrawal period zero days

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QA11HA03

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează fără 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](#)

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 2123

Data modificării statusului autorizației:

8/11/2010

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.