

# Vitamin E-Selen-Lösung 100 mg/ml + 0,658 mg/ml Injektionslösung für Rind, Schwein, Schaf, Ziege

Autorizat

- all-rac-alfa-Tocopheryl acetate
- Sodium selenite

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

Vitamin E-Selen-Lösung 100 mg/ml + 0,658 mg/ml Injektionslösung für Rind, Schwein, Schaf, Ziege

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Vițel

Capră (ied)

Oaie (miel)

Porc

### 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:

- 

##### **Vițel**

- Carne și organe. 15 zi

- 

##### **Capră (ied)**

- Carne și organe. 15 zi

- 

##### **Oaie (miel)**

- Carne și organe. 15 zi

- 

##### **Porc**

- Carne și organe. 15 zi

#### Administrare intramusculară:

- 

##### **Vițel**

- Carne și organe. 15 zi

- 

##### **Capră (ied)**

- Carne și organe. 15 zi

•

**Oaie (miel)**

- Carne și organe. 15 zi

•

**Porc**

- 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

---

**Disponibil în:**

Germany

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în Germană

Disponibile numai în Germană

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

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

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în Engleză Franceză Italiană Letonă Lituaniană Norwegian

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Data autorizației de comercializare:**

19/04/2005

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Produlab Pharma B.V.

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Autoritatea responsabilă:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Numărul autorizației:**

6684725.00.00

---

**Data modificării statusului autorizației:**

19/04/2005

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.