

VITASEL EMULSION INYECTABLE

Autorizat

- Sodium selenite
- DL-ALPHA TOCOPHEROL ACETATE

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

VITASEL EMULSION INYECTABLE

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Oaie

Porc

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

1.10 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

50.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Emulsie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

•

Bovine

- Carne și organe. 34 zi

- Lapte. no withdrawal period

Leche:No usar para consumo humano

•

Oaie

- Carne și organe. 16 zi

- Lapte. no withdrawal period

Leche:No usar para consumo humano

•

Porc

- Carne și organe. 16 zi

Administrare subcutanată:

•

Bovine

- Carne și organe. 34 zi

- Lapte. no withdrawal period

Leche:No usar para consumo humano

•

Oaie

- Carne și organe. 16 zi

- Lapte. no withdrawal period

Leche:No usar para consumo humano

•

Porc

- Carne și organe. 16 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QA12CE99

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](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Spaniolă](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#)

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](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Laboratorios Ovejero S.A.U.

Data autorizației de comercializare:

2/04/2012

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Laboratorios Ovejero S.A.U.

Autoritatea responsabilă:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Numărul autorizației:

Data modificării statusului autorizației:

2/04/2012

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 acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

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

Etichetarea

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