

Vitesel injekció A.U.V.

Neautorizat

- Potassium selenate
- ALPHATOCOPHEROL ACETATE

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Vitesel injekció A.U.V.

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Specia țintă:

Bovine

Oaie

Porc

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

1.50 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [English](#)

68.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

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

-

Bovine

- Lapte. 0 zi
- Carne și organe. 0 zi

-

Oaie

- Lapte. 0 zi
- Carne și organe. 0 zi

-

Porc

- Carne și organe. 0 zi

Administrare subcutanată:

-

Oaie

- Carne și organe. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QA11JC

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Retrasă la solicitarea deținătorului

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Hungarian](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Data autorizației de comercializare:

23/04/2001

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Norbrook Manufacturing Ltd
Norbrook Laboratories Limited

Autoritatea responsabilă:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Numărul autorizației:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

Data modificării statusului autorizației:

25/03/2022

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000077679>