

Vitamin E-Selen-Lösung šķīdums injekcijām liellopiem, cūkām, aitām un kazām

Ima dovoljenje
za promet

- alfa-Tocopheryl acetate
- SODIUM SELENITE ANHYDROUS

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

Vitamin E-Selen-Lösung šķīdums injekcijām liellopiem, cūkām, aitām un kazām

Učinkovība:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

tele

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

Subkutana uporaba

intramuskularna uporaba

Podatki o zdravilu**Učinkovina / Jakost:**

Na voljo samo v English

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

0.66 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmacevtska oblika:

Raztopina za injiciranje

Karenca glede na pot uporabe:**Subkutana uporaba:**

-

Pig

- Meat and offal. 15 day

-

Goat (kid)

- Meat and offal. 15 day

-

tele

- Meat and offal. 15 day

-

Sheep (lamb)

- Meat and offal. 15 day

intramuskularna uporaba:

-

Pig

- Meat and offal. 15 day

•

Sheep (lamb)

- Meat and offal. 15 day

•

Goat (kid)

- Meat and offal. 15 day

•

tele

- Meat and offal. 15 day

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QA11JB

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Latvian](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Dimedium Latvija AS

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

19/01/1996

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Pristojni organ:

Food And Veterinary Service

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

V/NRP/95/0258

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

21/01/1996

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.

Označevanje

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.