

Vit. E 50 + Se pro inj. (50 mg + 0,5 mg)/ml Roztwór do wstrzykiwań

Ima dovoljenje
za promet

- DL-ALPHA TOCOPHEROL ACETATE
- Sodium selenite

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

Vit. E 50 + Se pro inj. (50 mg + 0,5 mg)/ml Roztwór do wstrzykiwań

Učinkovina:

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](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

govedo

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

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

0.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmacevtska oblika:

Raztopina za injiciranje

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

-

Pig

- Meat and offal. 7 day

-

Sheep

- Meat and offal. 7 day

-

govedo

- Meat and offal. 7 day

-

Horse

- Meat and offal. 7 day

intramuskularna uporaba:

-

Pig

- Meat and offal. 7 day

•

Sheep

- Meat and offal. 7 day

•

govedo

- Meat and offal. 7 day

•

Horse

- Meat and offal. 7 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 [Polish](#)

Na voljo samo v [Polish](#)

Na voljo samo v [Polish](#)

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](#) [Italian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Eurovet Animal Health B.V.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

23/01/1995

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Eurovet Animal Health BV

Pristojni organ:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

0119

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

23/01/1995

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

Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

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

Navodilo za uporabo

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

Označevanje

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