

Vitamine E50 + Se pro inj., oplossing voor injectie

Ima dovoljenje
za promet

- ALPHATOCOPHEROL ACETATE
- Sodium selenite

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

Vitamine E50 + Se pro inj., oplossing voor injectie

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

tele

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](#)

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:

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:

intramuskularna uporaba:

-

tele

- Meat and offal. no withdrawal period
zero days

-

Sheep (lamb)

- Meat and offal. no withdrawal period
zero days

-

Pig

- Meat and offal. no withdrawal period
zero days

-

Pig (piglet)

- Meat and offal. no withdrawal period
zero days

Subkutana uporaba:

-

tele

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

•

Sheep (lamb)

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

•

Pig

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

•

Pig (piglet)

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

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 [Dutch](#)

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](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Alfasan Nederland B.V.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

8/09/1992

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Eurovet Animal Health B.V.

Pristojni organ:

Medicines Evaluation Board

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

REG NL 4878

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

21/01/2015

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

Dokumenti

Combined File of all Documents

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