

Vitamin E-Selen-Lösung 100 mg/ml + 0,658 mg/ml Injektionslösung för Rind, Schwein, Schaf, Ziege

Godkänd

- all-rac-alfa-Tocopheryl acetate
- Sodium selenite

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Vitamin E-Selen-Lösung 100 mg/ml + 0,658 mg/ml Injektionslösung för Rind, Schwein, Schaf, Ziege

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt (kalv)

Get (killing)

Får (lamm)

Svin

Administreringsväg:

Subkutan användning

Intramuskulär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
0.66 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:

Subkutan användning:

-

Nöt (kalv)

- Meat and offal. 15 dygn

-

Get (killing)

- Meat and offal. 15 dygn

-

Får (lamm)

- Meat and offal. 15 dygn

-

Svin

- Meat and offal. 15 dygn

Intramuskulär användning:

-

Nöt (kalv)

- Meat and offal. 15 dygn

-

Get (killing)

- Meat and offal. 15 dygn

•

Får (lamm)

- Meat and offal. 15 dygn

•

Svin

- Meat and offal. 15 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QA11JB

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Tyskland

Tillgänglig i:

Tyskland

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på tyska

Finns tillgänglig endast på tyska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska franska italienska lettiska litauiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Godkännandedatum:

19/04/2005

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

Produlab Pharma B.V.

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Ansvarig myndighet:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Godkännandenummer:

6684725.00.00

Datum för ändring av godkännandestatus:

19/04/2005

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.