

# INTROVIT-E-SELEN, injekcinis tirpalas veršeliams, ožkoms, avims ir kiaulėms

Autoriseret

- Sodium selenite
- TOCOPHEROL

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

INTROVIT-E-SELEN, injekcinis tirpalas veršeliams, ožkoms, avims ir kiaulėms

---

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

---

### Dyreart:

Kalv

Ged

Får

Svin

---

### Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Subkutan anvendelse

---

# Produktoplysninger

## **Aktiv substans og styrke:**

Kun tilgængelig på [English](#)

0.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

## **Lægemiddelform:**

Injektionsvæske, opløsning

---

## **Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**

### **Intramuskulær anvendelse:**

- 

#### **Ged**

- Milk. no withdrawal period

Not authorized for use in females, whose milk is meant for human consumption.

- 

#### **Får**

- Milk. no withdrawal period

Not authorized for use in females, whose milk is meant for human consumption.

## **Subkutan anvendelse:**

- 

#### **Ged**

- Milk. no withdrawal period

Not authorized for use in females, whose milk is meant for human consumption.

- 

#### **Får**

- Milk. no withdrawal period

Not authorized for use in females, whose milk is meant for human consumption.

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QA11AA04

---

**Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Godkendelsesstatus:**

Gyldig

---

**Autoriseret i:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [Lithuanian](#)

Kun tilgængelig på [Lithuanian](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Interchemie werken De Adelaar LT UAB

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

2/11/2014

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

**Ansvarlig myndighed:**

State Food And Veterinary Service

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

LT/2/14/2258/001-002

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

27/10/2025

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.