

VITAMIN-E-SELEN ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Autoriseret

- Sodium selenite pentahydrate
- DL-ALPHA TOCOPHEROL ACETATE

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

VITAMIN-E-SELEN ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Hestefamilien

Svin

Ged

Får

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

1.67 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramuskulær anvendelse:

•

Kvæg

- Meat and offal, milk. 0 dag

- Liver. 7 dag

•

Hestefamilien

- Meat and offal, milk. 0 dag

- Liver. 7 dag

•

Svin

- Meat and offal. 0 dag

- Liver. 7 dag

•

Ged

- Meat and offal, milk. 0 dag

- Liver. 7 dag

•

Får

- Meat and offal, milk. 0 dag
- Liver. 7 dag

Subkutan anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal, milk. 0 dag
- Liver. 7 dag

-

Hestefamilien

- Meat and offal, milk. 0 dag
- Liver. 7 dag

-

Svin

- Meat and offal. 0 dag
- Liver. 7 dag

-

Ged

- Meat and offal, milk. 0 dag
- Liver. 7 dag

-

Får

- Meat and offal, milk. 0 dag
- Liver. 7 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QA12CE99

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 [Greek](#)

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Portuguese](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Intervet Hellas A.E.

Dato for markedsføringstilladelse:

3/12/1985

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Richter Pharma AG

Ansvarlig myndighed:

National Organization For Medicines

Markedsføringstilladelsesnummer:

30439/K2175/04-12-1985/K-0018701

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

9/12/2013

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:
www.adrreports.eu/vet