

## Vitamin-E-Selen ad us.vet.

Εγκεκριμένο

- DL-ALPHA TOCOPHEROL ACETATE
- Sodium selenite

### Ταυτοποίηση προϊόντος

**Ονομασία φαρμάκου:**

Vitamin-E-Selen ad us.vet.

**Δραστική ουσία:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

**Είδος-στόχος:**

Βοοειδή

Αίγα

Πρόβατο

Άλογο

Χοίρος

**Οδός χορήγησης:**

Υποδόρια χρήση

Ενδομυϊκή χρήση

### Λεπτομέρειες προϊόντος

**Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

1.10 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Ενέσιμο διάλυμα

---

### **Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

#### **Υποδόρια χρήση:**

- 

##### **Βοοειδή**

- Meat and offal. 7 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ημέρα

- 

##### **Αίγα**

- Γάλα. 0 Ημέρα

- Meat and offal. 7 Ημέρα

- 

##### **Πρόβατο**

- Γάλα. 0 Ημέρα

- Meat and offal. 7 Ημέρα

- 

##### **Άλογο**

- Γάλα. 0 Ημέρα

- Meat and offal. 7 Ημέρα

- 

##### **Χοίρος**

- Meat and offal. 7 Ημέρα

### **Ενδομυϊκή χρήση:**

- 

##### **Βοοειδή**

- Meat and offal. 7 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ημέρα

•

### **Αίγα**

- Γάλα. 0 Ημέρα

- Meat and offal. 7 Ημέρα

•

### **Πρόβατο**

- Meat and offal. 7 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ημέρα

•

### **Άλογο**

- Γάλα. 0 Ημέρα

- Meat and offal. 7 Ημέρα

•

### **Χοίρος**

- Meat and offal. 7 Ημέρα

---

## **Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QA11JB

---

## **Νομικό καθεστώς προμηθείας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

## **Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

## **Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

## **Διαθέσιμο σε:**

Germany

---

## **Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά  
Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

### **Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

### **Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Norwegian

---

### **Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

aniMedica GmbH

---

### **Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

20/04/2005

---

### **Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

aniMedica GmbH

---

### **Αρμόδια αρχή:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

### **Αριθμός έγκρισης:**

6673147.00.00

---

### **Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

20/04/2005

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Φύλλο οδηγιών χρήσης

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Combined File of all Documents

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.