

# Vitamin E-Selen-Lösung šķīdums injekcijām liellopiem, cūkām, aitām un kazām

Autorisé

- alfa-Tocopheryl acetate
- SODIUM SELENITE ANHYDROUS

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Vitamin E-Selen-Lösung šķīdums injekcijām liellopiem, cūkām, aitām un kazām

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

### Espèces cibles:

Porc

Chèvre (chevreau)

Bovin (veau)

Mouton (agneau)

### Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Voie intramusculaire

## Informations sur le produit

### **Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais  
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais  
0.66 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

### **Temps d'attente par voie d'administration:**

#### **Voie sous-cutanée:**

- 

##### **Porc**

- Viande et abats. 15 day

- 

##### **Chèvre (chevreau)**

- Viande et abats. 15 day

- 

##### **Bovin (veau)**

- Viande et abats. 15 day

- 

##### **Mouton (agneau)**

- Viande et abats. 15 day

#### **Voie intramusculaire:**

- 

##### **Porc**

- Viande et abats. 15 day

- 

##### **Mouton (agneau)**

- Viande et abats. 15 day

- 

**Chèvre (chevreau)**

- Viande et abats. 15 day

- 

**Bovin (veau)**

- Viande et abats. 15 day

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**  
QA11JB

---

**Conditions de délivrance:**  
Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**  
Valide

---

**Autorisé en:**  
Lettonie

---

**Description des conditionnements:**  
Disponible uniquement en Latvian

---

## Informations complémentaires

---

**Type d'autorisation:**

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**  
Base légale révisée selon l'acquis communautaire

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**  
Dimedium Latvija AS

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**  
19/01/1996

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Autorité responsable:**

Food And Veterinary Service

---

**Numéro de l'autorisation:**

V/NRP/95/0258

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

21/01/1996

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

### Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

### Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

### Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.