

Sel-E-vit

Odobreno

- ALPHATOCOPHEROL ACETATE
- Sodium selenite pentahydrate

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Sel-E-vit

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [islandski](#)

Norwegian

Dostupan samo u bugarski španjolski češki danski njemački estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski mađarski nizozemski rumunjski finski islandski Norwegian

Dostupan samo u bugarski španjolski češki danski njemački estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski mađarski nizozemski rumunjski finski Norwegian

Dostupan samo u bugarski španjolski češki danski njemački estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski mađarski nizozemski rumunjski finski Norwegian

Dostupan samo u bugarski španjolski češki danski njemački estonski grčki engleski francuski talijanski latvijski litvanski mađarski nizozemski rumunjski finski švedski islandski Norwegian

Put aplikacije:

Supkutano

Intramuskularno

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski

50.00 miligram / 1.00 mililitar

Dostupan samo u engleski

0.50 miligram / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

otopina za injekciju

Karencija prema putu aplikacije:

Supkutano:

-

Cattle (calf)

- Meat and offal. 0 day

-

Sheep (lamb)

- Meat and offal. 0 day

-

Goat (kid)

- Meat and offal. 0 day

-

Pig (piglet)

- Meat and offal. 0 day

-

Cattle (pregnant cow)

- Milk. 0 day

-

Sheep (pregnant ewe)

- Milk. 0 day

-

Goat (pregnant nanny)

- Milk. 0 day

-

Chicken

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

Intramuskularno:

-

Cattle (calf)

- Meat and offal. 0 day

-

Sheep (lamb)

- Meat and offal. 0 day

-

Goat (kid)

- Meat and offal. 0 day

-

Pig (piglet)

- Meat and offal. 0 day

•

Cattle (pregnant cow)

- Milk. 0 day

•

Sheep (pregnant ewe)

- Milk. 0 day

•

Goat (pregnant nanny)

- Milk. 0 day

•

Chicken

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QA11HA03

QA12CE02

Pravni status opskrbe:

Ova informacija nije dostupna za ovaj proizvod.

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski litvanski nizozemski portugalski rumunjski slovački švedski islandski Norwegian

Dostupan u:

Romania

Opis paketa:

Dostupan samo u rumunjski

Dostupan samo u rumunjski

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u engleski

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

14/09/2008

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Nadležno tijelo:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Broj odobrenja:

160039

Datum promjene statusa odobrenja:

9/02/2022

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.