

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

Autorizzato

- Sodium selenite
- TOCOPHEROL

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Bovini (vitello)

Caprino

Ovino

Suino

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

0.50 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

50.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

Caprino

- latte. no withdrawal period

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

-

Ovino

- latte. no withdrawal period

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

Uso sottocutaneo:

-

Caprino

- latte. no withdrawal period

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

-

Ovino

- latte. no withdrawal period

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

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QA11AA04

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Lituania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Lithuanian](#)

Disponibile solo in [Lithuanian](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Interchemie werken De Adelaar LT UAB

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

2/11/2014

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Autorità responsabile:

State Food And Veterinary Service

Numero di autorizzazione:

LT/2/14/2258/001-002

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

27/10/2025

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.