

# 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 tranne per alcune confezioni

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Lituania

---

**Descrizione della confezione:**

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

---

**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](http://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.