

# VITAMIN-E-SELEN ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Autorizzato

- Sodium selenite pentahydrate
- DL-ALPHA TOCOPHEROL ACETATE

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

VITAMIN-E-SELEN ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

bovini

equide

Suino

Caprino

Ovino

---

### **Via di somministrazione:**

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

1.67 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

150.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

### **Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

### **Tempo di attesa per via di somministrazione:**

#### **Uso intramuscolare:**

- 

#### **bovini**

- carne e visceri,latte. 0 giorno

- fegato. 7 giorno

- 

#### **equide**

- carne e visceri,latte. 0 giorno

- fegato. 7 giorno

- 

#### **Suino**

- carni e frattaglie. 0 giorno

- fegato. 7 giorno

- 

#### **Caprino**

- carne e visceri,latte. 0 giorno

- fegato. 7 giorno

- 

#### **Ovino**

- carne e visceri,latte. 0 giorno
- fegato. 7 giorno

**Uso sottocutaneo:**

•

**bovini**

- carne e visceri,latte. 0 giorno
- fegato. 7 giorno

•

**equide**

- carne e visceri,latte. 0 giorno
- fegato. 7 giorno

•

**Suino**

- carni e frattaglie. 0 giorno
- fegato. 7 giorno

•

**Caprino**

- carne e visceri,latte. 0 giorno
- fegato. 7 giorno

•

**Ovino**

- carne e visceri,latte. 0 giorno
- fegato. 7 giorno

---

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

QA12CE99

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Grecia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [Greek](#)

Disponibile solo in [Greek](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Disponibile solo in [English](#) [Portuguese](#)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Intervet Hellas A.E.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

3/12/1985

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Richter Pharma AG

---

**Autorità responsabile:**

National Organization For Medicines

---

**Numero di autorizzazione:**

30439/K2175/04-12-1985/K-0018701

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

9/12/2013

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)