

VITAMIN-E-SELEN ENEΣIMO ΔΙΑΛΥΜΑ

Atļautas

- Sodium selenite pentahydrate
- DL-ALPHA TOCOPHEROL ACETATE

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

VITAMIN-E-SELEN ENEΣIMO ΔΙΑΛΥΜΑ

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Liellops

Zirgu dzimtas dzīvnieki

Cūka

Kaza

Aita

Lietošanas veids:

intramuskulārai lietošanai

subkutānai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

1.67 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Pieejamas tikai [English](#)

150.00 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Farmaceutiskā forma:

Šķīdums injekcijām

Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida: intramuskulārai lietošanai:

•

Liellops

- Meat and offal, milk. 0 diena

- Aknas. 7 diena

•

Zirgu dzimtas dzīvnieki

- Meat and offal, milk. 0 diena

- Aknas. 7 diena

•

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

- Aknas. 7 diena

•

Kaza

- Meat and offal, milk. 0 diena

- Aknas. 7 diena

•

Aita

- Meat and offal, milk. 0 diena

- Aknas. 7 diena

subkutānai lietošanai:

•

Liellops

- Meat and offal, milk. 0 diena

- Aknas. 7 diena

•

Zirgu dzimtas dzīvnieki

- Meat and offal, milk. 0 diena

- Aknas. 7 diena

•

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

- Aknas. 7 diena

•

Kaza

- Meat and offal, milk. 0 diena

- Aknas. 7 diena

•

Aita

- Meat and offal, milk. 0 diena

- Aknas. 7 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QA12CE99

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [Greek](#)

Pieejamas tikai [Greek](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pieejamas tikai [English](#) [Portuguese](#)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Intervet Hellas A.E.

Tirdzniecības atļaujas datums:

3/12/1985

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Richter Pharma AG

Atbildīgā iestāde:

National Organization For Medicines

Atļaujas numurs:

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

Atļaujas statusa maiņas datums:

9/12/2013

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

www.adrreports.eu/vet