

# Vitamine E + Selenium 17 mg/ml Emulsie voor injectie

Geautoriseerd

- Sodium selenite pentahydrate
- ALPHATOCOPHEROL ACETATE

## Product identification

### **Naam van het geneesmiddel:**

Vitamine E + Selenium 17 mg/ml Emulsie voor injectie

Vitamine E + Selenium 17 mg/ml Emulsion injectable

Vitamine E + Selenium 17 mg/ml Emulsion zur Injektion

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

### **Doeldiersoort(en):**

Schaap

Varken

Kalveren

### **Toedieningsweg:**

Intramusculair gebruik

## Product details

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

1.67 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)  
17.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Emulsie voor injectie

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Intramusculair gebruik:**

• **Schaap**

- Meat and offal. 14 day
- Milk. 14 day

• **Varken**

- Meat and offal. 14 day

• **Kalveren**

- Meat and offal. 14 day
  - Milk. 14 day
- 

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QA11JB

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)  
[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status toelating:**

Valid

---

**Authorised in:**

België

---

**Package description:**

Alleen beschikbaar in [English](#)  
Alleen beschikbaar in [English](#)  
Alleen beschikbaar in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrondslag productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

V.M.D.

---

**Marketing authorisation date:**

1/06/1976

---

**Productielocaties partijvrijgifte:**

V.M.D.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Toelatingsnummer:**

BE-V104763

---

**Wijzigingsdatum status toelating:**

23/12/2019

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Bijsluiter

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 30/03/2022

Downloaden

Samenvatting van de productkenmerken

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 30/03/2022

Downloaden

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000086591>