

# Vitamine E50 + Se pro inj., oplossing voor injectie

Autorisert

- ALPHATOCOPHEROL ACETATE
- Sodium selenite

## Produkt identifikasjon

### Legemidlets navn:

Vitamine E50 + Se pro inj., oplossing voor injectie

### Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

### Målarter:

kalv

lam

gris

grisunge

### Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Subkutan bruk

## Produktdetaljer

### Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk  
50.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk  
0.50 milligram / 1.00 milliliter

---

**Legemiddelform:**

Injeksjonsvæske, oppløsning

---

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

**Intramuskulær bruk:**

- 

**kalv**

- Slakt. no withdrawal period  
zero days

- 

**lam**

- Slakt. no withdrawal period  
zero days

- 

**gris**

- Slakt. no withdrawal period  
zero days

- 

**grisunge**

- Slakt. no withdrawal period  
zero days

**Subkutan bruk:**

- 

**kalv**

- Slakt. no withdrawal period  
zero days

- 

**lam**

- Slakt. no withdrawal period  
zero days

-

**gris**

- Slakt. no withdrawal period zero days

•

**grisunge**

- Slakt. no withdrawal period zero days

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QA11JB

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

NL

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i Nederlandsk

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

8/09/1992

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Medicines Evaluation Board

---

**Godkjenningsnummer:**

REG NL 4878

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

21/01/2015

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.