

INTROVIT-E-SELEN, injekcinis tirpalas veršeliams, ožkoms, avims ir kiaulėms

Autorisert

- Sodium selenite
- TOCOPHEROL

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

INTROVIT-E-SELEN, injekcinis tirpalas veršeliams, ožkoms, avims ir kiaulėms

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

kalv

geit

sau

gris

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
0.50 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
50.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

geit

- Milk. no withdrawal period

Not authorized for use in females, whose milk is meant for human consumption.

-

sau

- Milk. no withdrawal period

Not authorized for use in females, whose milk is meant for human consumption.

Subkutan bruk:

-

geit

- Milk. no withdrawal period

Not authorized for use in females, whose milk is meant for human consumption.

-

sau

- Milk. no withdrawal period

Not authorized for use in females, whose milk is meant for human consumption.

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater

(ATCvet):

QA11AA04

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

LT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Litauisk](#)

Bare tilgjengelig i [Litauisk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Interchemie werken De Adelaar LT UAB

Markedsføringsgodkjenningsdato:

2/11/2014

Tilvirker for batchfrigivelse:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Ansvarlig myndighet:

State Food And Veterinary Service

Godkjenningsnummer:

LT/2/14/2258/001-002

Status for endring av markedsføringstillatelse:

27/10/2025

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

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