

# Vit. E 50 + Se pro inj. (50 mg + 0,5 mg)/ml Roztwór do wstrzykiwań

Dopuszczony

- DL-ALPHA TOCOPHEROL ACETATE
- Sodium selenite

## Identyfikacja produktu

### Nazwa leku:

Vit. E 50 + Se pro inj. (50 mg + 0,5 mg)/ml Roztwór do wstrzykiwań

### Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

### Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#)

szwedzki islandzki Norwegian

---

**Droga podania:**

Podanie podskórne

Podanie domięśniowe

---

## Szczegóły produktu

**Substancja czynna i moc:**

Dostępne wyłącznie w angielski

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

0.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Postać farmaceutyczna:**

Roztwór do wstrzykiwań

---

**Okres karencji w zależności od drogi podania:**

**Podanie podskórne:**

- 

**Pig**

- Meat and offal. 7 day

- 

**Sheep**

- Meat and offal. 7 day

- 

**Cattle**

- Meat and offal. 7 day

- 

**Horse**

- Meat and offal. 7 day

**Podanie domięśniowe:**

-

**Pig**

- Meat and offal. 7 day

•

**Sheep**

- Meat and offal. 7 day

•

**Cattle**

- Meat and offal. 7 day

•

**Horse**

- Meat and offal. 7 day

---

**Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QA11JB

---

**Kategoria dostępności:**

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

---

**Status pozwolenia:**

Valid

---

**Dopuszczony do obrotu w:**

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

---

**Opis opakowania:**

Butelka ze szkła oranżowego typ II o pojemności 50 ml, zamykana korkiem z gumy bromobutyłowej z aluminiowym zabezpieczeniem. Butelki są pakowane pojedynczo w tekturowe pudełko.

Butelka ze szkła oranżowego typ II o pojemności 100 ml, zamykana korkiem z gumy bromobutyłowej z aluminiowym zabezpieczeniem. Butelki są pakowane pojedynczo w tekturowe pudełko.

Butelka ze szkła oranżowego typ II o pojemności 250 ml, zamykana korkiem z gumy bromobutyłowej z aluminiowym zabezpieczeniem. Butelki są pakowane pojedynczo w tekturowe pudełko.

---

## Informacje dodatkowe

**Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#)

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

23/01/1995

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Eurovet Animal Health BV

---

**Organ odpowiedzialny:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Numer pozwolenia:**

0119

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

23/01/1995

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ulotka dla pacjenta

oznakowanie opakowań