

VITAMIN-E-SELEN ΕΝΕΣΙΜΟ

Autorizado

ΔΙΑΛΥΜΑ

- Sodium selenite pentahydrate
- DL-ALPHA TOCOPHEROL ACETATE

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

VITAMIN-E-SELEN ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [romeno](#) [sueco](#) [islandês](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#)

islandês Norwegian

Via de administração:

Via intramuscular

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

1.67 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

150.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramuscular:

•

Cattle

- Meat and offal, milk. 0 dia

- Liver. 7 dia

•

Equid

- Meat and offal, milk. 0 dia

- Liver. 7 dia

•

Pig

- Meat and offal. 0 dia

- Liver. 7 dia

•

Goat

- Meat and offal, milk. 0 dia
- Liver. 7 dia

-

Sheep

- Meat and offal, milk. 0 dia
- Liver. 7 dia

Via subcutânea:

-

Cattle

- Meat and offal, milk. 0 dia
- Liver. 7 dia

-

Equid

- Meat and offal, milk. 0 dia
- Liver. 7 dia

-

Pig

- Meat and offal. 0 dia
- Liver. 7 dia

-

Goat

- Meat and offal, milk. 0 dia
- Liver. 7 dia

-

Sheep

- Meat and offal, milk. 0 dia
- Liver. 7 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QA12CE99

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Grécia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [grego](#)

Disponível apenas em [grego](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Pedido completo

Titular da autorização de introdução no mercado:

Intervet Hellas A.E.

Data de autorização de introdução no mercado:

3/12/1985

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Richter Pharma AG

Autoridade responsável:

National Organization For Medicines

Número da autorização:

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

Data da alteração do estado de autorização:

9/12/2013

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:
www.adrreports.eu/vet