

VITAMIN-E-SELEN ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Ima dovoljenje za
promet

- Sodium selenite pentahydrate
- all-rac-alfa-Tocopheryl acetate

Informacije o zdravlju

Ime zdravila:

VITAMIN-E-SELEN ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

govedo

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

intramuskularna uporaba

Subkutana uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

1.67 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutska oblika:

Raztopina za injiciranje

Karenca glede na pot uporabe:**intramuskularna uporaba:**

-

govedo

- Meat and offal, milk. 0 day

- Liver. 7 day

-

Equid

- Meat and offal, milk. 0 day

- Liver. 7 day

-

Pig

- Meat and offal. 0 day

- Liver. 7 day

-

Goat

- Meat and offal, milk. 0 day

- Liver. 7 day

•

Sheep

- Meat and offal, milk. 0 day

- Liver. 7 day

Subkutana uporaba:

•

govedo

- Meat and offal, milk. 0 day

- Liver. 7 day

•

Equid

- Meat and offal, milk. 0 day

- Liver. 7 day

•

Pig

- Meat and offal. 0 day

- Liver. 7 day

•

Goat

- Meat and offal, milk. 0 day

- Liver. 7 day

•

Sheep

- Meat and offal, milk. 0 day

- Liver. 7 day

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil,
ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QA12CE99

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Greek](#)

Na voljo samo v [Greek](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Portuguese](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Intervet Hellas A.E.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

3/12/1985

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Richter Pharma AG

Pristojni organ:

National Organization For Medicines

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

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

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

9/12/2013

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini
obiščite stran: www.adrreports.eu/vet