

Vitamine E Seleen Pro Inj.

oplossing voor injectie

NAAM EN ADRES VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN EN DE FABRIKANT VERANTWOORDELIJK VOOR VRIJGIFTE, INDIEN VERSCHILLENDE

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen en fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte:

Alfasan Nederland B.V.
Kuipersweg 9
3449 JA Woerden

BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Vitamine E Seleen Pro Inj. oplossing voor injectie
Alfa-tocoferolacetaat
Natriumseleniet

GEHALTE AAN WERKZAME EN OVERIGE BESTANDDELEN

Per ml:

Werkzaam bestanddeel:

Alfa-tocoferolacetaat	100,0 mg
Natriumseleniet	1,0 mg

INDICATIES

Vitamine E- en selenium gebrek.

CONTRA-INDICATIES

Geen.

BIJWERKINGEN

Geen bekend.

Indien u ernstige bijwerkingen of andersoortige reacties vaststelt die niet in deze bijsluiter worden vermeld, wordt u verzocht uw dierenarts hiervan in kennis te stellen.

DOELDIERSOORTEN

Kalf, lam, varken, big.

DOSERING VOOR ELKE DOELDIERSOORT, TOEDIENINGSWEG EN WIJZE VAN GEBRUIK

Eenmalige intramusculaire injectie:

- kalf: preventief: 2-4 ml
curatief: 4-8 ml
- lam: preventief: 0,5 ml
curatief: 1 ml
- varken: preventief: 2-4 ml
curatief: 3-5 ml
- big: 0,5-1 ml

AANWIJZINGEN VOOR EEN JUISTE TOEDIENING

Geen.

WACHTTIJDEN

Nul dagen.

BIJZONDERE BEWAARVOORSCHIFTEN

Bewaren beneden 25 °C. Niet in de koelkast of vriezer bewaren.
Beschermen tegen licht.
Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.
Niet gebruiken na de uiterste gebruiksdatum vermeld op het etiket na EXP:.

SPECIALE WAARSCHUWINGEN

Gebruik tijdens dracht, lactatie of leg

De veiligheid van het diergeneesmiddel is niet bewezen tijdens dracht en/of lactatie.

Overdosering (symptomen, procedures in noodgevallen, antidota)

Symptomen van het centrale zenuwstelsel (zwakheid, braken, anorexie, depressie, evenwichtsstoornissen) kunnen in zeldzame gevallen gezien worden bij overdosering. Mogelijk treedt in en later stadium ademnood op. Deze dienen onmiddellijk symptomatisch behandeld te worden.

Onverenigbaarheden

Niet vermengen met andere diergeneesmiddelen.
Lees voor gebruik de bijsluiter.

SPECIALE VOORZORGSMAATREGELEN VOOR HET VERWIJDEREN VAN NIET-GEBRUIKTE DIERGENEESMIDDELEN OF EVENTUEEL AFVALMATERIAAL

Ongebruikte diergeneesmiddelen of restanten hiervan dienen in overeenstemming met de lokale vereisten te worden verwijderd.

DE DATUM WAAROP DE BIJSLUITER VOOR HET LAATST IS HERZIEN

23 december 2021

OVERIGE INFORMATIE

1 x 50 ml flacon in kartonnen doos.
15 x 50 ml flacons in polystyrene omdoos.

Het kan voorkomen dat niet alle verpakkingsgrootten in de handel worden gebracht.

REG NL 1972

KANALISATIE

VRIJ

Vitamine E Seleen Pro Inj.

solution for injection

NAME AND ADDRESS OF THE MARKETING AUTHORISATION HOLDER AND OF THE MANUFACTURING AUTHORISATION HOLDER RESPONSIBLE FOR BATCH RELEASE, IF DIFFERENT

Marketing authorisation holder and manufacturer responsible for batch release:

Alfasan Nederland B.V.
Kuipersweg 9
3449 JA Woerden

NAME OF THE VETERINARY MEDICINAL PRODUCT

Vitamin E Selenium Pro Inj., solution for injection
Alpha tocopherol acetate
Sodium selenite

STATEMENT OF THE ACTIVE SUBSTANCES AND OTHER INGREDIENTS

Per mL:

Active substance:

Alpha tocopherol acetate	100.0 mg
Sodium selenite	1.0 mg

INDICATIONS

Vitamin E and selenium deficiency.

CONTRAINDICATIONS

None.

ADVERSE REACTIONS

None known.

If you notice any serious side effects or any other reactions not listed in this package leaflet, please inform your veterinary surgeon.

TARGET SPECIES

Calves, lambs, pigs, piglets.

DOSAGE FOR EACH SPECIES, ROUTE(S) AND METHOD OF ADMINISTRATION

Single intramuscular injection:

- calves: preventive: 2-4 mL
curative: 4-8 mL
- lambs: preventive: 0.5 mL
curative: 1 mL
- pigs: preventive: 2-4 mL
curative: 3-5 mL
- piglets: 0.5-1 mL

ADVICE ON CORRECT ADMINISTRATION

None.

WITHDRAWAL PERIODS

Zero days.

SPECIAL STORAGE PRECAUTIONS

Store below 25 °C. Do not refrigerate or freeze.

Protect from light.

Keep out of the sight and reach of children.

Do not use after the expiry date which is stated on the label after EXP:.

SPECIAL WARNINGS

Use during pregnancy, lactation or lay

The safety of the veterinary medicinal product has not been established during pregnancy and/or lactation.

Overdose (symptoms, emergency procedures, antidotes)

Symptoms of the central nervous system (weakness, vomiting, anorexia, depression, vestibular disorders) can be seen in rare cases in the event of overdose. Dyspnoea may occur at a later stage. These should be subject to immediate symptomatic treatment.

Incompatibilities

Do not mix with other veterinary medicinal products.

Read the package leaflet before use.

SPECIAL PRECAUTIONS FOR THE DISPOSAL OF UNUSED PRODUCT OR WASTE MATERIALS, IF ANY

Dispose of unused veterinary medicinal products or waste material in accordance with local requirements.

DATE ON WHICH THE PACKAGE LEAFLET WAS LAST APPROVED

23 December 2021

OTHER INFORMATION

1 x 50 mL vial in cardboard box.

15 x 50 mL vials in outer polystyrene box.

Not all pack sizes may be marketed.

REG NL 1972

LEGAL CATEGORY

Available without prescription.