

Bijsluiter
Vitamine E Seleen Pro Inj.
oplossing voor injectie

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

Alfasan Nederland BV
Kuipersweg 9
3449 JA Woerden
Nederland
Tel: 0348416945
Fax: 0348483676
E-mail: alfasan@wxs.nl

2. BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL

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

3. GEHALTE AAN WERKZAME EN OVERIGE BESTANDDELEN

Per ml:

Werkzame bestanddelen:

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

4. INDICATIES

Vitamine E- en selenium gebrek.

5. CONTRA-INDICATIES

Geen.

6. 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.

7. DIERSOORTEN WAARVOOR HET DIERGENEESMIDDEL BESTEMD IS

Kalf, lam, varken, big.

8. DOSERING VOOR ELKE DOELDIERSOORT, WIJZE VAN GEBRUIK EN TOEDIENINGSWEG

Enmalige intramusculaire injectie:

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

9. AANWIJZINGEN VOOR EEN JUISTE TOEDIENING

N.v.t.

10. WACHTTERMIJN

Nul dagen.

11. SPECIALE VOORZORGSMAATREGELEN BIJ BEWAREN

Bewaren beneden 25°C. Niet in koelkast of vriezer bewaren.

Beschermen tegen licht.

Houdbaarheid van het product na aanprikken: direct gebruiken, niet bewaren.

Niet gebruiken na de uiterste gebruiksdatum vermeld op het etiket na EXP.:

Buiten het bereik en zicht van kinderen bewaren.

12. 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 (zwakte, braken, anorexie, depressie, evenwichtsstoornissen) kunnen in zeldzame gevallen gezien worden bij overdosering.

Mogelijk treedt in een later stadium ademnood op. Deze dienen onmiddellijk symptomatisch behandeld te worden.

Onverenigbaarheden

Niet vermengen met andere diergeneesmiddelen.

Lees voor gebruik de bijsluiters.

13. SPECIALE VOORZORGSMAATREGELEN VOOR HET VERWIJDEREN VAN NIET-GEBRUIKTE DIERGENEESMIDDELEN OF EVENTUELE RESTANTEN HIERVAN

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

14. DE DATUM WAAROP DE BIJSLUITER VOOR HET LAATST IS HERZIEN

28 juni 2012

15. OVERIGE INFORMATIE

15 x 50 ml flacons in polystyreen omverpakking.

REG NL 1972

KANALISATIE

VRIJ