

Selevitan Vet. injektionsvæske, opløsning 2 + 50 mg/ml

Неоторизиран

- Selenide sodium
- D ALPHA TOCOFERIL ACETATE

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

Selevitan Vet. 2 + 50 mg/ml injektionsvæske, opløsning

Selevitan Vet. injektionsvæske, opløsning 2 + 50 mg/ml

Активна субстанция:

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Видове животни, за които е предназначен вмп:

говеда

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Product details

Активна субстанция / Концентрация :

Налично само на [English](#)

2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само на [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Withdrawal period by route of administration:**Интрамускулно приложение:**

- говеда
-

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QA12CE99

Режим на отпускане Режим на отпускане:

Налично само на [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на лиценза:

Surrendered

Authorised in:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Denmark

Описание на опаковката:

Налично само на [Danish](#)

Additional information

Entitlement type:

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание за лицензирането на продукта:

Налично само на [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Притежател на лиценза за употреба:

Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S

Marketing authorisation date:

29/06/1982

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Labiana Life Sciences S.A.

Boehringer Ingelheim Animal Health Nordics A/S

Отговорен орган:

Danish Medicines Agency

Номер на лиценза:

09636

Дата на промяна в статуса на лиценза:

27/05/2024

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055754>