

Selevitan vet. 30mg/g + 0,6mg/g rakeet

Разрешен

- Sodium selenite
- ALPHATOCOPHEROL ACETATE

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Selevitan vet. 30mg/g + 0,6mg/g rakeet

Активно вещество:

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

свиня

овца

говеда

кон

Начин на приложение:

Перорално приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [English](#)

0.60 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Налично само в [English](#)

30.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Фармацевтична форма:

Гранули

Карентен срок по начин на приложение:

Перорално приложение:

-

свиня

- Meat and offal. 0 day

-

овца

- Meat and offal. 0 day

-

говеда

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

-

кон

- Meat and offal. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QA12CE99

Режим на отпускане:

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

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

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

Наличен в:

Finland

Описание на опаковката:

Налично само в [Finnish](#)

Налично само в [Finnish](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

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

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

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

Притежател на разрешение за търговия:

Pharmaxim AB

Дата на разрешение за търговия:

22/01/1980

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Orkla Care A/S

Отговорен орган:

Finnish Medicines Agency

Номер на разрешението за търговия:

7897

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

22/01/1980

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

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

Листовка

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/600000058793>