

SELVENIUM

Registrováno

- Sodium selenite
- alfa-Tocopheryl acetate

Identifikace přípravku

Název léčiva:

SELVENIUM

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot (tele)

Prase

Ovce (jehně)

Cesta podání:

Intramuskulární podání

Subkutánní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

1.97 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

80.11 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intramuskulární podání:

-

Skot (tele)

- Maso. 4 day

-

Prase

- Maso. 4 day

-

Ovce (jehně)

- Maso. 4 day

Subkutánní podání:

-

Skot (tele)

- Maso. 4 day

-

Prase

- Maso. 4 day

-

Ovce (jehně)

- Maso. 4 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QA12CE99

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Francie

Popis balení:

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Huvepharma S.A.

Datum registrace:

24/07/1992

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Laboratoires Biove

Příslušný orgán:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Registrační číslo:

FR/V/5897760 6/1992

Datum změny stavu registrace:

24/07/2012

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.