

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

Registrováno

- Sodium selenite
- ALPHATOCOPHEROL ACETATE

Identifikace přípravku

Název léčiva:

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

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Prase

Ovce

Skot

Kůň

Cesta podání:

Perorální podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

0.60 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostupné pouze v [English](#)

30.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Léková forma:

Granule

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Perorální podání:

-

Prase

- Maso. 0 day

-

Ovce

- Maso. 0 day

-

Skot

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 day

-

Kůň

- Maso. 0 day

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

QA12CE99

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Finsko

Dostupné v:

Finsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [Finnish](#)

Dostupné pouze v [Finnish](#)

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:

Pharmaxim AB

Datum registrace:

22/01/1980

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Orkla Care A/S

Příslušný orgán:

Finnish Medicines Agency

Registrační číslo:

7897

Datum změny stavu registrace:

22/01/1980

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.

Příbalová informace

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