

SELVENIUM

Autoriseret

- Sodium selenite
- alfa-Tocopheryl acetate

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

SELVENIUM

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kalv

Svin

Lam

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

1.97 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

80.11 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramuskulær anvendelse:

-

Kalv

- Meat and offal. 4 dag

-

Svin

- Meat and offal. 4 dag

-

Lam

- Meat and offal. 4 dag

Subkutan anvendelse:

-

Kalv

- Meat and offal. 4 dag

-

Svin

- Meat and offal. 4 dag

-

Lam

- Meat and offal. 4 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QA12CE99

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Huvepharma S.A.

Dato for markedsføringstilladelse:

24/07/1992

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Laboratoires Biove

Ansvarlig myndighed:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Markedsføringstilladelsesnummer:

FR/V/5897760 6/1992

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

24/07/2012

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.