

SELEVIT ADULTOS

Autoriseret

- DL-ALPHA TOCOPHEROL ACETATE
- Sodium selenite pentahydrate

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

SELEVIT ADULTOS

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Ged

Får

Svin

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

75.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på English
0.75 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, emulsion

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramuskulær anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal. 30 dag

Nu se utilizează pentru animalele care produc lapte pentru consum uman.

-

Ged

- Meat and offal. 14 dag

Nu se utilizează pentru animalele care produc lapte pentru consum uman.

-

Får

- Meat and offal. 14 dag

Nu se utilizează pentru animalele care produc lapte pentru consum uman.

-

Svin

- Meat and offal. 14 dag

Subkutan anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal. 30 dag

Nu se utilizează pentru animalele care produc lapte pentru consum uman.

-

Ged

- Meat and offal. 14 dag

Nu se utilizează pentru animalele care produc lapte pentru consum uman.

•

Får

- Meat and offal. 14 dag

Nu se utilizează pentru animalele care produc lapte pentru consum uman.

•

Svin

- Meat and offal. 14 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QA12CE99

Udleveringsbestemmelse:

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

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

Tilgængelig i:

Romania

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Laboratorios Syva S.A.

Dato for markedsføringstilladelse:

8/03/2005

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Laboratorios Syva S.A.

Ansvarlig myndighed:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Markedsføringstilladelsesnummer:

150386

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

26/10/2023

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.