

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

Autorizado

- Sodium selenite
- ALPHATOCOPHEROL ACETATE

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino

Ovino

Bovino

Caballos

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

0.60 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)

30.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Granulado

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

-

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

-

Ovino

- Meat and offal. 0 Día

-

Bovino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

-

Caballos

- Meat and offal. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QA12CE99

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Finlandia

Disponible en:

Finlandia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Finnish](#)

Disponible únicamente en [Finnish](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Pharmaxim AB

Fecha de autorización de comercialización:

22/01/1980

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Orkla Care A/S

Autoridad responsable:

Finnish Medicines Agency

Número de autorización:

7897

Fecha de modificación del estado de la autorización:

22/01/1980

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000058793>