

Selbion emulsão injetável para bovinos, equinos, ovinos e suínos

Autorizado

- Sodium selenite
- ALPHA-TOCOPHEROL

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Selbion emulsão injetável para bovinos, equinos, ovinos e suínos

Principio activo:

Disponível únicamente en [English](#)

Disponível únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Caballos

Porcino

Ovino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponível únicamente en [English](#)

1.67 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

150.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Emulsión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Bovino

- Meat and offal. 28 Día

- Milk. 1 Día

-

Caballos

- Meat and offal. 28 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 28 Día

-

Ovino

- Meat and offal. 28 Día

Não administrar a ovinos produtores de leite para consumo humano

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

QA12CE99

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Portugal

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Portuguese](#)

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Vetlima Sociedade Distribuidora De Produtos Agro Pecuários S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

14/04/1987

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Labiana Life Sciences S.A.

Autoridad responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Número de autorización:

1172/01/18NFVPT

Fecha de modificación del estado de la autorización:

1/05/2021

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

Documentos

Combined File of all Documents

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