

Selevitan Vet. injektionsvæske, opløsning 2 + 50 mg/ml

Ei
myönnetty

- Selenide sodium
- D ALPHA TOCOFERIL ACETATE

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Selevitan Vet. 2 + 50 mg/ml injektionsvæske, opløsning

Selevitan Vet. injektionsvæske, opløsning 2 + 50 mg/ml

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Nauta

Antoreitti:

Lihakseen

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Injektioneste, liuos

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QA12CE99

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Peruutettu

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavilla:

Denmark

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Danish](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S

Myyntiluvan myöntämispäivä:

29/06/1982

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

LABIANA LIFE SCIENCES, S.A.

Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S

Vastaava viranomainen:

Danish Medicines Agency

Myyntilupanumero:

09636

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

27/05/2024

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.