

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

Ekki
heimilað

- Selenide sodium
- D ALPHA TOCOFERIL ACETATE

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

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

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

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QA12CE99

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

Heimilað í:

Danmörk

Fáanlegt í:

Danmörk

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í danska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska franska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S

Dagsetning markaðsleyfis:

29/06/1982

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Labiana Life Sciences S.A.

Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S

Ábyrgt yfirvald:

Danish Medicines Agency

Markaðsleyfisnúmer:

09636

Dagsetning á breytingu stöðu:

27/05/2024

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.