

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

Non
autorizzato

- Selenide sodium
- D ALPHA TOCOFERIL ACETATE

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

2.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

50.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QA12CE99

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Rinunciato

Autorizzato in:

Danimarca

Disponibile in:

Danimarca

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Danish

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

29/06/1982

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Labiana Life Sciences S.A.

Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S

Autorità responsabile:

Danish Medicines Agency

Numero di autorizzazione:

09636

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

27/05/2024

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.