

SELEVIT 75 mg/ml + 0,75 mg/ml EMULSION INYECTABLE

Registruotas

- Sodium selenite
- DL-ALPHA TOCOPHEROL ACETATE

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

SELEVIT 75 mg/ml + 0,75 mg/ml EMULSION INYECTABLE

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Avis

Ožka

Kiaulė

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Leisti po oda

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik Anglų
1.64 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik Anglų
75.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinė emulsija

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti į raumenis:

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 14 d.
- Pienas. no withdrawal period

Leche: su uso no está autorizado en animales cuya leche se utiliza para consumo humano

-

Avis

- Skerdiena ir subproduktai. 30 d.
- Pienas. no withdrawal period

Leche: su uso no está autorizado en animales cuya leche se utiliza para consumo humano

-

Ožka

- Skerdiena ir subproduktai. 30 d.
- Pienas. no withdrawal period

Leche: su uso no está autorizado en animales cuya leche se utiliza para consumo humano

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 14 d.

Leisti po oda:

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 14 d.
- Pienas. no withdrawal period

Leche: su uso no está autorizado en animales cuya leche se utiliza para consumo humano

-

Avis

- Skerdiena ir subproduktai. 30 d.
- Pienas. no withdrawal period

Leche: su uso no está autorizado en animales cuya leche se utiliza para consumo humano

-

Ožka

- Skerdiena ir subproduktai. 30 d.
- Pienas. no withdrawal period

Leche: su uso no está autorizado en animales cuya leche se utiliza para consumo humano

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 14 d.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QA12CE99

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Kroatų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Galima įsigyti:

Spain

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik Ispanų

Pateikiama tik Ispanų

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik Anglų Prancūzų Kroatų Italų Latvių Suomių Švedų Islandų Norwegian

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pilna paraiška - Žinoma veikloji medžiaga, pagal Direktyvos 2001/82/EB 12(3) straipsnį

Registruotojas:

Laboratorios Syva S.A.

Rinkodaros leidimo data:

17/02/1995

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Laboratorios Syva S.A.

Atsakinga institucija:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Registracijos numeris:

994 ESP

Registracijos statuso pasikeitimo data:

24/06/2015

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Pakuotės lapelis

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Ženklimas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.