

Selevitan vet. 30mg/g + 0,6mg/g rakeet

Atļautas

- Sodium selenite
- ALPHATOCOPHEROL ACETATE

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

Selevitan vet. 30mg/g + 0,6mg/g rakeet

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Cūka

Aita

Liellops

Zirgs

Lietošanas veids:

Iekšķīgai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

0.60 miligrams(i) / 1.00 grams(i)

Pieejamas tikai [English](#)

30.00 miligrams(i) / 1.00 grams(i)

Farmaceitiskā forma:

Granulas

Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:

Iekšķīgai lietošanai:

-

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

-

Aita

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

-

Liellops

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

- Piens. 0 diena

-

Zirgs

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QA12CE99

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pieejams:

Finland

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai Finnish

Pieejamas tikai Finnish

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Tiesiskais pamatojums, uz kuru neattiecas Direktīva 2001/82/EC

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Pharmaxim AB

Tirdzniecības atļaujas datums:

22/01/1980

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Orkla Care A/S

Atbildīgā iestāde:

Finnish Medicines Agency

Atļaujas numurs:

7897

Atļaujas statusa maiņas datums:

22/01/1980

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Lietošanas instrukcija

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.