

## **PAKKAUSSSELOSTE**

### **Selevitan vet. 50 mg/ml+0,6 mg/ml injektioneste, liuos**

#### **1. MYYNTILUVAN HALTIJAN NIMI JA OSOITE SEKÄ ERÄN VAPAUTTAMISESTA VASTAAVAN VALMISTAJAN NIMI JA OSOITE EUROOPAN TALOUSALUEELLA, JOSERI**

##### Myyntiluvan haltija:

Pharmaxim AB  
Örjaleden 48  
261 51 Landskrona  
Ruotsi

##### Eränvapauttamisesta vastaava valmistaja:

Bela-Pharm GmbH & Co KG  
Lohner Straße 19  
D-49377 Vechta  
Saksa

#### **2. ELÄINLÄÄKEVALMISTEEN NIMI**

Selevitan vet. 50 mg/ml+0,6 mg/ml injektioneste, liuos

#### **3. VAIKUTTAVAT JA MUUT AINEET**

1 ml sisältää:

##### **Vaikeuttavat aineet:**

all-rac- $\alpha$ -tokoferoliasetaattia 50 mg  
natriumseleeniittiä, joka vastaa 0,6 mg:aa seleeniä ( $Se^{4+}$ )

##### **Apuaineet:**

Sorbiinihappo  
Butyylihydroksitolueeni  
Sitraunahappo, vedetön  
Natriumhydroksidi  
Makrogoliglycerolirisiinioleatti  
Injektionesteisiin käytettävä vesi

#### **4. KÄYTTÖAIHEET**

Eläinten seleeni-ja/tai E-vitamiinipuutteen ehkäisy ja hoito (esim. lihasrappeuma sioilla, vasikoilla ja lampaille).

#### **5. VASTA-AIHEET**

Ei ole.

#### **6. HAITTAVAIKUTUKSET**

Ei tunneta. Katso kohta 12.

Jos havaitset vakavia vaikutuksia tai joitakin muita sellaisia vaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa, ilmoita asiasta eläinlääkärillesi.

## **7. KOHDE-ELÄINLAJIT**

Nauta, lammas ja sika.

## **8. ANNOSTUS, ANTOREITIT JA ANTOTAVAT KOHDE-ELÄINLAJEITTAIN**

*Nauta, lammas ja sika:* 1 ml/20 painokiloa.

Antotapa: lihakseen.

Koko ryhmä, jossa sairaustapaus havaitaan, on hoidettava. Suositellut annokset ovat kerta-annoksia. Annos voidaan tarvittaessa uusia viikon kuluttua.

## **9. ANNOSTUSOHJEET**

Koska yhteensovimattomuustutkimuksia ei ole tehty, eläinlääkevalmIFESTA ei saa sekoittaa muiden eläinlääkevalmisteiden kanssa.

## **10. VAROAIKA**

Nolla vrk.

## **11. SÄILYTYSOLOSUHTEET**

Ei lastennäkyville eikä ulottuville.

Säilytä alle 25 °C suoralta  
auringonvalolta suojaattuna.

Ei saa käyttää etikettiin merkityn viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen.  
Erääntymispäivällä tarkoitetaan kuukauden viimeistä päivää.

Avatun pakkauksen kestoaike: 4 viikkoa.

## **12. ERITYISVAROITUKSET**

Erityisvaroituksia kohde-eläinlajeittain:

Ei ole.

Eläimiä koskevat erityiset varotoimet:

Noudatettava ohjeannosta mahdollisen seleenitoksisuuden välttämiseksi.

Erityiset varotoimenpiteet, joita eläinlääkevalmIFESTA antavan henkilön on noudatettava:

Ei erityisiä varotoimenpiteitä.

Tiimeys ja laktaatio:

Voidaan käyttää tiimeyden ja laktaation aikana.

Yliannostus (oireet, hätätoimenpiteet, vastalääkkeet):

Seleeni on suurina annoksina myrkyllistä ja voi johtaa kuolemaan. Suuremmat seleenianokset kuin 1 mg/kg voivat aiheuttaa horjuvaa kävelystä, poikkeavan ruumiinasennon, ripulia, vatsakipua, pulssin ja hengityksen tihenemistä ja vaahdoavaa vuotoa sieraimesta. Ota yhteys eläinläkäriin, jos epäilet yliannostusta.

**13. ERITYISET VAROTOIMET KÄYTTÄMÄTTÖMÄN VALMISTEENTAI  
JÄTEMATERIAALINHÄVITTÄMISEKSI**

Käyttämättä jäänyt valmiste toimitetaan hävitettäväksi apteekkiin tai ongelmajätelaitokselle.

**14. PÄIVÄMÄÄRÄ, JOLLOIN PAKKAUSSELOSTE ON VIIMEKSI HYVÄKSYTTY**

30.10.2023

**15. MUUT TIEDOT**

Kaikkia pakkauskokoja ei välittämättä ole markkinoilla.

## BIPACKSEDEL FÖR

### Selevitan vet. 50 mg/ml+0,6 mg/ml injektionsvätska, lösning

#### 1. NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING OCH NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV TILLVERKNINGSTILLSTÅND SOM ANSVARAR FÖR FRISLÄPPANDE AV TILLVERKNINGSSATS, OM OLika

Innehavare avgodkänande för försäljning:

Pharmaxim AB  
Örjaleden 48  
261 51 Landskrona  
Sverige

Tillverkare ansvarig för frisläppande av tillverkningssats:

Bela-Pharm GmbH & Co KG  
Lohner Straße 19  
D-49377 Vechta  
Tyskland

#### 2. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDLETS NAMN

Selevitan vet. 50 mg/ml+0,6 mg/ml injektionsvätska, lösning

#### 3. DEKLARATION AVAKTIV(A) SUBSTANS(ER) OCH ÖVRIGA SUBSTANSER

1 ml innehåller:

**Aktiva substanser:**

all-rac- $\alpha$ -Tokoferylacetat	50 mg
Natriumselenit, motsvarande Se <sup>4+</sup>	0,6 mg

**Hjälpmäne n:**

Sorbinsyra  
Butylhydroxitoluen  
Citronsyra, vattenfri  
Natriumhydroxid  
Makrogolglycerolricinoleat  
Vatten för injektionsvätskor

#### 4. ANVÄNDNINGSMRÅDE(N)

För förebyggande ochbehandling avselen- och/eller E-vitaminbrist hos djur (t.ex. muskeldegeneration hos svin, kalv och lamm).

#### 5. KONTRAINDIKATIONER

Inga.

#### 6. BIVERKNINGAR

Inga kända biverkningar. Se punkt 12.

Om du observerar allvarliga biverkningar eller andra effekter som inte nämns i denna bipacksedel, tala om det för veterinären.

## 7. DJURSLAG

Svin, får och nötkreatur.

## 8. DOSERINGFÖR VARJE DJURSLAG, ADMINISTRERINGSSÄTT OCH ADMINISTRERINGSVÄG(AR)

*Nötkreatur,får och svin:* 1 ml/ 20 kg kroppsvikt.

Administreringssätt: intramuskulär injektion.

Hela den grupp i vilken sjukdomsfall har konstaterats bör behandlas. Rekommenderade doser är engångsdoser. Vid behov kan doseringen upprepas efter en vecka.

## 9. ANVISNING FÖR KORREKT ADMINISTRERING

Då blandbarhetsstudier saknas ska detta veterinärmedicinska läkemedel inte blandas med andra veterinärmedicinska läkemedel.

## 10. KARENSTID

Noll dygn.

## 11. SÄRSKILDA FÖRVARINGSANVISNINGAR

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras vid högst 25 °C.

Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet på etiketten. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Hållbarhet i öppnad förpackning: 4 veckor.

## 12. SÄRSKILD(A) WARNING(AR)

Särskilda varningar för respektive djurslag:

Inga.

Särskilda försiktighestsåtgärder för djur:

Bör doseras enligt anvisningar för att undvika selentoxicitet.

Särskilda försiktighestsåtgärder för personer som ger läkemedlet till djur:

Ej relevant.

Dräktighet och digivning:

Kanges till dräktiga och digivande djur.

Överdosering (symptom, akuta åtgärder,motgift):

Selen är giftigt vid höga doser med risk för fatal utkomst. Symtom så som ostadig gång, onormal kroppsställning, diarré, buksmärta, ökad puls och andning och skummande näsflöde kan ses vid doser över 1 mg/kg av selen. Kontakta veterinär vid misstanke om överdosering.

**13. SÄRSKILDA FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER FÖR DESTRUCTION AVEJ ANVÄNT LÄKEMEDEL ELLER AVFALL, I FÖREKOMMANDE FALL**

Medicinen ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall.

Fråga apotekspersonalen hur man gör med mediciner som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

**14. DATUM DÅ BIPACKSEDELN SENAST GODKÄNDES**

30.10.2023

**15. ÖVRIGA UPPLYSNINGAR**

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.