

Selevit ενέσιμο διάλυμα για βοοειδή, πρόβατα, χοίρους και άλογα.

Toegelaten

- SORBITOL (E420)
- Selenium
- Cyanocobalamin
- ALPHA-TOCOPHEROL
- Adenosine

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Selevit ενέσιμο διάλυμα για βοοειδή, πρόβατα, χοίρους και άλογα.

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Kalveren

Lammeren

Paard

Varken

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Intraveneus gebruik

Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

0.15 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

0.10 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

70.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QA11AA03

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#)

[Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Cyprus

Beschikbaar in:

Cyprus

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in Grieks

Alleen beschikbaar in Grieks

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in Engels Frans Kroatisch Italiaans Letlands Fins Zweeds IJslands
Norwegian

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in Engels Italiaans Letlands Litouws Norwegian

Handelsvergunninghouder:

Fatro S.p.A.

Handelsvergunningsdatum:

21/11/1985

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Fatro S.p.A.

Verantwoordelijke instantie:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Vergunningsnummer:

10307

Datum toelatingswijziging:

21/03/2012

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.