

# SELECTAN 300 mg/ml solution for injection for cattle and swine

Autorisert

- Florfenicol

## Produkt identifikasjon

### Legemidlets navn:

Selectan 300 mg/ml, solução injetável para bovinos e suínos  
SELECTAN 300 mg/ml solution for injection for cattle and swine

---

### Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [English](#)

---

### Målarter:

storfe  
gris

---

### Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

---

## Produktdetaljer

### Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [English](#)  
300.00 milligram / 1.00 milliliter

---

### Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

---

## **Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

### **Intramuskulær bruk:**

- 

#### **storfe**

- Slakt. 30 dag

- 

#### **gris**

- Slakt. 18 dag

---

## **Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QJ01BA90

---

## **Juridisk status for forsyning :**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

## **Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

## **Autorisert i:**

PT

---

## **Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

23/11/2007

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Godkjenningsnummer:**

044/01/07DFVPT

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

9/10/2023

---

**Referanse medlemsstat:**

Irland

---

**Prosedyrenummer:**

IE/V/0189/001

---

**Gjeldende medlemsstater:**

AT BE BG Kypros CZ DK EE FI FR DE EL HU IS IT LV LT LU NL NO  
PL PT RO SI SI ES SE

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000047568>