

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

Autorisert

- Sodium selenite
- all-rac-alfa-Tocopheryl acetate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

sau

hest

storfe

gris

Administrasjonsvei:

Bruk i fôr

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1.32 milligram / 1.00 gram

Bare tilgjengelig i Engelsk

30.00 milligram / 1.00 gram

Legemiddelform:

Granulat

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Bruk i fôr:

-

sau

- Melk. 0 dag

- Slakt. 0 dag

-

hest

- Slakt. 0 dag

-

storfe

- Melk. 0 dag

- Slakt. 0 dag

-

gris

- Slakt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QA12CE99

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning unntatt for noen pakningsstørrelser

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

SE

Tilgjengelig i:

SE

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i svensk

Bare tilgjengelig i svensk

Bare tilgjengelig i svensk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Pharmaxim AB

Markedsføringsgodkjenningsdato:

15/12/1978

Tilvirker for batchfrigivelse:

Orkla Care A/S

Ansvarlig myndighet:

Swedish Medical Products Agency

Godkjenningsnummer:

9382

Status for endring av markedsføringstillatelse:

15/12/1978

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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

Package Leaflet

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