

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

Dopuszczony

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

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

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

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

W paszy

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski
1.32 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
30.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Postać farmaceutyczna:

Granulat

Okres karencji w zależności od drogi podania:**W paszy:**

-

Sheep

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

-

Horse

- Meat and offal. 0 day

-

Cattle

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

-

Pig

- Meat and offal. 0 day
-

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QA12CE99

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski fiński szwedzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne w:

Sweden

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w szwedzki

Dostępne wyłącznie w szwedzki

Dostępne wyłącznie w szwedzki

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski włoski łotewski Norwegian

Podmiot odpowiedzialny:

Pharmaxim AB

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

15/12/1978

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Orkla Care A/S

Organ odpowiedzialny:

Swedish Medical Products Agency

Numer pozwolenia:

9382

Data zmiany statusu pozwolenia:

15/12/1978

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Ulotka dla pacjenta

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.