

Selbion emulsão injetável para bovinos, equinos, ovinos e suínos

Autorizado

- Sodium selenite
- ALPHA-TOCOPHEROL

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Selbion emulsão injetável para bovinos, equinos, ovinos e suínos

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

1.67 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

150.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Emulsão injetável

Intervalo de segurança por via de administração:**Via intramuscular:**

-

Cattle

- Meat and offal. 28 dia

- Milk. 1 dia

-

Horse

- Meat and offal. 28 dia

-

Pig

- Meat and offal. 28 dia

-

Sheep

- Meat and offal. 28 dia

Não administrar a ovinos produtores de leite para consumo humano

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QA12CE99

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Portugal

Descrição da embalagem:

Frasco 100 ml

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Vetlima Sociedade Distribuidora De Produtos Agro Pecuários S.A.

Data de autorização de introdução no mercado:

14/04/1987

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Labiana Life Sciences S.A.

Autoridade responsável:

Directorate General For Food And Veterinary

Número da autorização:

1172/01/18NFVPT

Data da alteração do estado de autorização:

1/05/2021

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents