

SELEVIT ADULTOS

Autorizado

- DL-ALPHA TOCOPHEROL ACETATE
- Sodium selenite pentahydrate

Identificação do produto

Nome do medicamento:

SELEVIT ADULTOS

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em English

75.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em English

0.75 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Emulsão injetável

Intervalo de Segurança por via de administração:

Via intramuscular:

-

Cattle

- Meat and offal. 30 dia

Nu se utilizează pentru animalele care produc lapte pentru consum uman.

-

Goat

- Meat and offal. 14 dia

Nu se utilizează pentru animalele care produc lapte pentru consum uman.

-

Sheep

- Meat and offal. 14 dia

Nu se utilizează pentru animalele care produc lapte pentru consum uman.

-

Pig

- Meat and offal. 14 dia

Via subcutânea:

-

Cattle

- Meat and offal. 30 dia

Nu se utilizează pentru animalele care produc lapte pentru consum uman.

-

Goat

- Meat and offal. 14 dia

Nu se utilizează pentru animalele care produc lapte pentru consum uman.

-

Sheep

- Meat and offal. 14 dia

Nu se utilizează pentru animalele care produc lapte pentru consum uman.

-

Pig

- Meat and offal. 14 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QA12CE99

Classificação Quanto à dispensa:

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

Estado da autorização:

Autorizado

Autorisado em:

Roménia

Disponível em:

Roménia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em Romanian

Disponível apenas em Romanian

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [English](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Laboratorios Syva S.A.

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

8/03/2005

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Laboratorios Syva S.A.

Autoridade responsável:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número da autorização:

150386

Data de alteração do estado de autorização:

26/10/2023

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000013870>