

PODROBNÉ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNITŘNÍM OBALU

(etiketa)

1. NÁZEV VETERINÁRNÍHO LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

SELEVIT injekční roztok
Tocoferoli acetat
Natrii selenis

2. OBSAH LÉČIVÝCH A OSTATNÍCH LÁTEK

1 ml obsahuje

Léčivé látky:

Tocoferoli acetat	25 mg
Natrii selenis	2,2 mg

3. LÉKOVÁ FORMA

Injekční roztok.

4. VELIKOST BALENÍ

100 ml.

5. CÍLOVÝ DRUH ZVÍŘAT

Jehně, sele, hříbě, tele, mladý skot, kráva

6. ZPŮSOB A CESTA PODÁNÍ

s.c., i.m.,
Před použitím čtěte příbalovou informaci.

7. OCHRANNÁ LHŮTA

Maso: 1 den.
Mléko: Bez ochranných lhůt.

8. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, POKUD JE (JSOU) NUTNÉ (Á)

Před použitím čtěte příbalovou informaci.

9. DATUM EXSPIRACE

EXP: {měsíc/rok}
Po 1. otevření spotřebujte do: __/__/__
Doba použitelnosti po prvním otevření vnitřního obalu: 28 dní

10. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ

Uchovávejte při teplotě do 25 °C.
Chraňte před světlem.
Chraňte před mrazem.
Po prvním otevření uchovávejte v chladničce (2 °C – 8 °C)

11. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO ZNEŠKODNOVÁNÍ NEPOUŽITÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU, POKUD JE JICH TŘEBA

Všechny nepoužitý veterinární léčivý přípravek nebo odpad, který pochází z tohoto přípravku, musí být likvidován podle místních právních předpisů.

12. OZNAČENÍ „POUZE PRO ZVÍŘATA“ A PODMÍNKY NEBO OMEZENÍ TÝKAJÍCÍ SE VÝDEJE A POUŽITÍ, POKUD JE JICH TŘEBA

Pouze pro zvířata.

Veterinární léčivý přípravek je vydáván pouze na předpis.

13. OZNAČENÍ „UCHOVÁVAT MIMO DOSAH DĚTÍ“

Uchovávat mimo dosah dětí.

14. JMÉNO A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI
--

BB Pharma a. s., Durychova 101/66, 142 00 Praha 4, Česká republika

15. REGISTRAČNÍ ČÍSLO

Reg. číslo ČR: 86/283/70-S/C

16. ČÍSLO ŠARŽE OD VÝROBCE

Č. šarže: {číslo}

PODROBNÉ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU

(krabička)

1. NÁZEV VETERINÁRNÍHO LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

SELEVIT injekční roztok
Tocoferoli acetat
Natrii selenis

2. OBSAH LÉČIVÝCH A OSTATNÍCH LÁTEK

1 ml obsahuje

Léčivé látky:

Tocoferoli acetat	25 mg
Natrii selenis	2,2 mg

3. LÉKOVÁ FORMA

Injekční roztok.

4. VELIKOST BALENÍ

100 ml.

5. CÍLOVÝ DRUH ZVÍŘAT

Jehně, sele, hříbě, tele, mladý skot, kráva.

6. ZPŮSOB A CESTA PODÁNÍ

Subkutánní, intramuskulární podání
Před použitím čtěte příbalovou informaci.

7. OCHRANNÁ LHŮTA

Maso: 1 den.
Mléko: Bez ochranných lhůt.

8. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, POKUD JE (JSOU) NUTNÉ (Á)

Před hromadnou aplikací je třeba provést zkoušku snášenlivosti u 20 % zvířat ze stáda.
Pozorovací doba je 24 hodin.
Před použitím čtěte příbalovou informaci.

9. DATUM EXPIRACE

EXP: {měsíc/rok}
Doba použitelnosti po prvním otevření vnitřního obalu 28 dní.

10. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ

Uchovávejte při teplotě do 25 °C.
Chraňte před světlem.
Chraňte před mrazem.
Po prvním otevření uchovávejte v chladničce (2 °C – 8 °C).

**11. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO ZNEŠKODŇOVÁNÍ NEPOUŽITÝCH
PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU, POKUD JE JICH TŘEBA**

Všechny nepoužité veterinární léčivé přípravky nebo odpad, který pochází z tohoto přípravku, musí být likvidován podle místních právních předpisů.

**12. OZNAČENÍ „POUZE PRO ZVÍŘATA“ A PODMÍNKY NEBO OMEZENÍ TÝKAJÍCÍ SE
VÝDEJE A POUŽITÍ, POKUD JE JICH TŘEBA**

Pouze pro zvířata.

Veterinární léčivý přípravek je vydáván pouze na předpis.

13. OZNAČENÍ „UCHOVÁVAT MIMO DOSAH DĚTÍ“

Uchovávat mimo dosah dětí.

14. JMÉNO A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI

BB Pharma a. s., Durychova 101/66, 142 00 Praha 4, Česká republika

15. REGISTRAČNÍ ČÍSLO

Reg. číslo ČR: 86/283/70-S/C

17. ČÍSLO ŠARŽE OD VÝROBCE

Č. š.: {číslo}