

SELVENIUM

Ima dovoljenje za promet

- Sodium selenite
- alfa-Tocopheryl acetate

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

SELVENIUM

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

tele

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

intramuskularna uporaba

Subkutana uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v English

1.97 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

80.11 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmacevtska oblika:

Raztopina za injiciranje

Karenca glede na pot uporabe: intramuskularna uporaba:

-

tele

- Meat and offal. 4 day

-

Pig

- Meat and offal. 4 day

-

Sheep (lamb)

- Meat and offal. 4 day

Subkutana uporaba:

-

tele

- Meat and offal. 4 day

-

Pig

- Meat and offal. 4 day

-

Sheep (lamb)

- Meat and offal. 4 day

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QA12CE99

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [French](#)

Na voljo samo v [French](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Huvepharma S.A.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

24/07/1992

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Laboratoires Biove

Pristojni organ:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

FR/V/5897760 6/1992

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

24/07/2012

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.