

# SELECTAN 300 mg/ml solution for injection for cattle and pigs

Godkänd

- Florfenicol

## Produktens identitetsbeteckning

**Läkemedlets namn:**

SELECTAN 300 mg/ml solution for injection for cattle and pigs

---

**Aktiv substans:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

---

**Djurslag:**

Nöt

Svin

---

**Administreringsväg:**

Intramuskulär användning

---

## Ytterligare information om produkten

**Aktiv substans och styrka:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)  
300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Läkemedelsform:**

Injektionsvätska, lösning

---

**Karenstid per administreringsväg:****Intramuskulär användning:**

- 

**Nöt**

- Meat and offal. 30 dygn

- 

**Svin**

- Meat and offal. 18 dygn

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QJ01BA90

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

**Godkännandestatus:**

Godkänd

**Godkänd i:**

Estland

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska Norwegian

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Godkännandedatum:**

29/08/2011

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Ansvarig myndighet:**

State Agency Of Medicines

---

**Godkännandenummer:**

1669

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

29/08/2011

---

**Referensmedlemsstat:**

Irland

---

**Procedurnummer:**

IE/V/0189/001

---

**Berörda medlemsstater:**

Österrike Belgien Bulgarien Cypern Tjeckien Danmark Estland Finland  
Frankrike Tyskland Grekland Ungern Island Italien Lettland Litauen  
Luxemburg Nederländerna Norge Polen Portugal Rumänien Slovakien  
Slovenien Spanien Sverige Storbritannien (Nordirland)

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

### Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.