

# 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

Selectan 300 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem un cūkām

### 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:**

Lettland

---

**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:**

27/07/2011

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Ansvarig myndighet:**

Food And Veterinary Service

---

**Godkännandenummer:**

V/MRP/11/0048

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

27/07/2011

---

**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.