

SELEVIT ADULTOS

Auktoriserad

- DL-ALPHA TOCOPHEROL ACETATE
- Sodium selenite pentahydrate

Product identification

Läkemedlets namn:

SELEVIT ADULTOS

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Nöt

Get

Får

Svin

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Subkutan användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)

75.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

0.75 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, emulsion

Withdrawal period by route of administration:**Intramuskulär användning:**

-

Nöt

- Meat and offal. 30 dygn

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

-

Get

- Meat and offal. 14 dygn

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

-

Får

- Meat and offal. 14 dygn

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

-

Svin

- Meat and offal. 14 dygn

Subkutan användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 30 dygn

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

-

Get

- Meat and offal. 14 dygn

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

-

Får

- Meat and offal. 14 dygn

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

-

Svin

- Meat and offal. 14 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QA12CE99

Rättslig status för tillhandahållande:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Rumänien

Available in:

Rumänien

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [Romanian](#)

Finns tillgänglig endast på [Romanian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Laboratorios Syva S.A.

Marketing authorisation date:

8/03/2005

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Laboratorios Syva S.A.

Ansvarig myndighet:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Godkännandenummer:

150386

Datum för ändring av godkännandestatus:

26/10/2023

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Documents

Produktresumé

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

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