

# Selevitan® vet.

## injektionsvæske, opløsning



Nyeste version af indlægssedlen er tilgængelig på [www.indlaegsseddel.dk](http://www.indlaegsseddel.dk)

### Indehaveren af markedsføringstilladelsen og fremstiller ansvarlig for batchfrigivelse

Boehringer Ingelheim  
Animal Health Nordics A/S  
Strødamvej 52  
2100 København Ø

### Veterinærlægemidlets navn

Selevitan vet., injektionsvæske, opløsning  
Selen og vitamin E

### Angivelse af de aktive stoffer og andre indholdsstoffer

1 ml indeholder:

*Aktive stoffer:* 0,6 mg selen og

50 mg vitamin E.

*Hjælpestoffer:* Sorbinsyre (E200), butylhydroxytoluen, citronsyremonohydrat, polyoxyleret ricinusolie og rensset vand.

### Indikationer

Selen/ E-vitaminmangel hos kalve.

### Kontraindikationer

Ingen.

### Bivirkninger

Intramuskulær injektion af store doser kan give lokale vævsreaktioner. Se desuden overdoseringsafsnit.

Kontakt din dyrlæge, hvis du observerer bivirkninger. Dette gælder også bivirkninger, der ikke allerede er anført i denne indlægsseddel eller hvis du mener, at dette lægemiddel ikke har virket efter anbefalingerne. Alternativt kan du indberette observerede bivirkninger via det nationale bivirkningssystem:

Lægemiddelstyrelsen, Axel Heides Gade 1, DK-2300 København S.

Websted: [www.meldenbivirkning.dk](http://www.meldenbivirkning.dk)

E-mail: [dkma@dkma.dk](mailto:dkma@dkma.dk)

### Dyrearter

Kalve

### Dosering for hver dyreart, anvendelsesmåde og indgivelsesvej

*Vær opmærksom på, at dyrlægen kan have foreskrevet anden anvendelse eller dosering end angivet i denne indlægsseddel. Følg altid dyrlægens anvisning og oplysningerne på doseringsetiketten.*

1 ml/10 kg legemsvægt intramuskulært. Behandlingen bør tidligst gentages efter 3 uger.

### Tilbageholdelsestid

Slagtning: 30 døgn.

### Eventuelle særlige forholdsregler vedrørende opbevaring

Opbevares utilgængeligt for børn.

Må ikke anvendes efter den udløbsdato, som er angivet på pakningen.

Selevitan vet. kræver ingen særlige forholdsregler vedrørende opbevaring.

### Særlige advarsler

Særlige advarsler for hver dyreart

Må ikke gives til heste.

Særlige forsigtighedsregler vedrørende brugen

Doser over 10 ml bør fordeles på flere injektionssteder.

Drægtighed og diegivning

Kan anvendes.

### Overdosis

Risiko for alvorlige bivirkninger med letal udgang må påregnes ved indgift af 10-20 gange den anbefalede dosis. Symptomerne ved overdosering er typisk anoreksi, dehydrering, usikker gang, evt. diarré.

### Eventuelle særlige forholdsregler ved bortskaffelse af ubrugte lægemidler eller affald fra sådanne, om nødvendigt

Ikke anvendte veterinære lægemidler, samt affald heraf bør destrueres i henhold til lokale retningslinjer.

Dato for seneste revision af indlægssedlen

Marts 2018

# Selevitan® vet. stungulyf, lausn



## Markaðsleyfishafi og framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

Boehringer Ingelheim  
Animal Health Nordics A/S  
Strødamvej 52  
2100 København Ø  
Danmörk

## Heiti dýralyfs

Selevitan vet. stungulyf, lausn.  
Selen og E-vítamín.

## Virk innihaldsefni og önnur innihaldsefni

1 ml inniheldur:

*Virk efni:* 0,6 mg selen og

50 mg E-vítamín.

*Hjálprefni:* Sorbínsýra (E200), bútýl-  
hýdroxýtólúen, sítrónusýrueinhýdrat,  
pólýoxýl-35-ricínolía og hreinsað vatn.

## Ábendingar

Selen/E-vítamínskortur hjá kálfum.

## Frábendingar

Engar.

## Aukaverkanir

Ef stórir skammtar eru gefnir í vöðva getur það leitt til staðbundinna áhrifa á vef. Sjá einnig kafla um ofskömmtnun.

Gerid dýralækni viðvart ef vart verður einhverra aukaverkana, jafnvel aukaverkana sem ekki eru tilgreindar í fylgiseðlinum eða ef svo virðist sem lyfið hafi ekki tilætluð áhrif.

## Dýrategund

Nautgripir (kálfar).

## Skammtar fyrir hverja dýrategund, íkomuleið(ir) og aðferð við lyfjagjöf

1 ml/10 kg líkamsþyngd, gefið í vöðva.

Ekki má endurtaka meðferðina fyrr en að 3 vikum liðnum.

*Verið getur að læknirinn hafi ávísað lyfinu við öðrum sjúkdómi eða í öðrum skömmtnun en tiltekið er í þessum fylgiseðli. Ávallt skal fylgja fyrirmælum læknis og leiðbeiningum á merkimiða frá lyfjabúð.*

## Biðtími fyrir afurðanýtingu

Sláturafurðir: 30 sólarhringar.

## Sérstakar varúðarreglur við geymslu

Geymið þar sem börn hvorki ná til né sjá.

Ekki skal nota dýralyfið eftir fyrningardagsetningu sem tilgreind er á umbúðunum á eftir EXP/Fyrnist.

Engin sérstök fyrirmæli eru um geymslu-  
aðstæður dýralyfsins.

## Sérstök varnaðarorð

Sérstök varnaðarorð fyrir hverja

dýrategund

Ekki má gefa hestum þetta lyf.

Sérstakar varúðarreglur við notkun hjá

dýrum

Skömmtnun, sem eru stærri en 10 ml, skal skipta á fleiri en einn stungustað.

Meðgönga og mjólkurgjöf

Nota má lyfið.

Ofskömmtnun (einkenni, bráðameðferð, mótéitur)

Gera verður ráð fyrir alvarlegum aukaverkunum sem geta verið banvænar, þegar gefinn er 10-20 faldur ráðlagður skammtur. Venjuleg einkenni ofskömmtnunar eru lystarleysi, ofþornun, skjögur og e.t.v. niðurgangur.

## Sérstakar varúðarreglur vegna förgunar ónotaðra lyfja eða úrgangs, ef við á

Leitið ráða í apóteki um hvernig heppilegast er að farga lyfjum sem hætt er að nota. Markmiðið er að vernda umhverfið.

## Dagsetning síðustu samþykktar fylgiseðilsins

10. júní 2018.

## Aðrar upplýsingar

Hafið samband við fulltrúa markaðsleyfishafa á hverjum stað ef óskað er upplýsinga um lyfið:

Ísland  
Vistor hf.  
Hörgatúni 2  
210 Garðabæ