

INDLÆGSSEDDEL
Selevitan vet., injektionsvæske, opløsning

Se den nyeste indlægsseddel på www.indlaegsseddel.dk

1. NAVN OG ADRESSE PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN SAMT PÅ DEN INDEHAVER AF VIRKSOMHEDSGODKENDELSE, SOM ER ANSVARLIG FOR BATCHFRIGIVELSE, HVIS FORSKELLIG HERFRA

Indehaveren af markedsføringstilladelsen og fremstiller ansvarlig for batchfrigivelse:

Boehringer Ingelheim Animal Health Nordics A/S
Weidekampsgade 14
2300 København S

2. VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN

Selevitan vet., injektionsvæske, opløsning
Selen og vitamin E

3. 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.

4. INDIKATIONER

Selen/E-vitaminmangel hos kalve.

5. KONTRAINDIKATIONER

Ingen.

6. 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

7. DYREARTER

Kalve

8. DOSERING FOR HVER DYREART, ANVENDELSESMÅDE OG INDGIVELSESVej(E)

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.

9 OPLYSNINGER OM KORREKT ANVENDELSE

-

10. TILBAGEHOLDELSESTID

Slagtning: 30 døgn.

11. 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.

12. 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.

13. 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.

14. DATO FOR SENESTE REVISION AF INDLÆGGSSEDLEN

05/2023