

Selen E Pharm Hydrosol

Εξουσιοδοτημένο

- ALPHATOCOPHEROL ACETATE
- Sodium selenite
- Colecalciferol

Product identification

Όνομασία φαρμάκου:

Селен Е Фарм хидрозол

Selen E Pharm Hydrosol

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Είδη ζώων:

Νεοσσός

Κοτόπουλο

Ινδοόρνιθα

Μόσχος

Διατίθεται μόνο σε [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#)

[Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Χοιρίδιο

Σκύλος

Κουνέλι

Πρόβατο (Αμνός)

Οδός χορήγησης:

Από στόματος χρήση

Product details

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε English

2.50 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε English

0.06 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε English

0.06 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Πόσιμο γαλάκτωμα

Withdrawal period by route of administration:

Από στόματος χρήση:

- **Νεοσσός**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- **Κοτόπουλο**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- **Ινδοόρνιθα**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- **Μόσχος**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- **Goat (kid)**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- **Χοιρίδιο**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- **Σκύλος**

- **Κουνέλι**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- **Πρόβατο (Αμνός)**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Ανατομικός, θεραπευτικός, χημικός κτηνιατρικός κωδικός (ATCvet):

QA12CE99

Νομικό καθεστώς της προμήθειας:

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Καθεστώς άδειας:

Έγκυρη

Authorised in:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [Bulgarian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Bulgarian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Bulgarian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Bulgarian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Bulgarian](#)

Additional information

Entitlement type:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Farma Vet OOD

Marketing authorisation date:

12/09/2010

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Farmavet OOD

Αρμόδια αρχή:

Αριθμός άδειας:

0022-1439

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος άδειας:

11/10/2015

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000046272>