

OLIGOSELEN VITAMINE E

No autorizado

- Sodium selenite
- ALPHATOCOPHEROL ACETATE

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

OLIGOSELEN VITAMINE E

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Aves de corral

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

0.48 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

99.86 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución oral

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

•

Aves de corral

- Eggs. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QA12CE99

Condiciones de dispensación:

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Anulado

Autorizado en:

Francia

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [French](#)

Disponibile únicamente en [French](#)

Disponibile únicamente en [French](#)

Disponibile únicamente en [French](#)

Disponibile únicamente en [French](#)

Disponibile únicamente en [French](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponibile únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Dopharma France S.A.S.

Fecha de autorización de comercialización:

18/06/1992

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Dopharma France

Autoridad responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Número de autorización:

FR/V/9673747 1/1992

Fecha de modificación del estado de la autorización:

20/09/2024

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.