

# Selen E Pharm Hydrosol

Autorizado

- ALPHATOCOPHEROL ACETATE
- Sodium selenite
- Colecalciferol

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Selen E Pharm Hydrosol

---

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

### **Especies de destino:**

Pollitos

Pollos

Pavos

Terneros

Cabritos

Lechones

Perros

Conejos

Corderos

---

### **Vía de administración:**

Vía oral

---

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English  
2.50 Gramo(s) / 100.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en English  
0.06 Gramo(s) / 100.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en English  
0.06 Gramo(s) / 100.00 Mililitro(s)

---

### Forma farmacéutica:

Emulsión oral

---

### Tiempo de espera por vía de administración:

#### Vía oral:

- 

#### **Pollitos**

- Meat and offal. 0 Día

- 

#### **Pollos**

- Meat and offal. 0 Día

- 

#### **Pavos**

- Meat and offal. 0 Día

- 

#### **Terneros**

- Meat and offal. 0 Día

- 

#### **Cabritos**

- Meat and offal. 0 Día

- 

#### **Lechones**

- Meat and offal. 0 Día

•

**Conejos**

- Meat and offal. 0 Día

•

**Corderos**

- 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:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Bulgaria

---

**Descripción del formato:**

Disponibile únicamente en [Bulgarian](#)

Disponibile únicamente en [Bulgarian](#)

Disponibile únicamente en [Bulgarian](#)

Disponibile únicamente en [Bulgarian](#)

Disponibile únicamente en [Bulgarian](#)

---

## 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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Farma Vet OOD

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

12/09/2010

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Farma Vet OOD

---

**Autoridad responsable:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Número de autorización:**

0022-1439

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

11/10/2015

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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