

SELEPHEROL

Autorizado

- ALPHATOCOPHEROL ACETATE
- Sodium selenite

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

SELEPHEROL

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Caballos

Porcino

Ovino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

38.20 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

0.23 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Emulsión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Bovino

- Meat and offal. 4 Día

-

Caballos

- Meat and offal. 4 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 4 Día

-

Ovino

- Meat and offal. 4 Día

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

QA12CE99

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Luxemburgo

Disponible en:

Luxemburgo

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible 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:

Vetoquinol S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

21/07/1992

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Vetoquinol S.A.

Autoridad responsable:

Ministry Of Health And Social Security

Número de autorización:

V 808/09/07/1234

Fecha de modificación del estado de la autorización:

1/03/2012

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.