

Selen E Pharm Hydrosol

Autorizzato

- ALPHATOCOPHEROL ACETATE
- Sodium selenite
- Colecalciferol

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Selen E Pharm Hydrosol

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Pollo (pulcino)

polli

tacchino

Bovini (vitello)

Capra (capretto)

Suino (suinetto)

Cane

Coniglio

Ovino (agnello)

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

2.50 grammo(i) / 100.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

0.06 grammo(i) / 100.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

0.06 grammo(i) / 100.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Emulsione orale

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso orale:

-

Pollo (pulcino)

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

polli

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

tacchino

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Bovini (vitello)

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Capra (capretto)

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Suino (suinetto)

- carni e frattaglie. 0 giorno

•

Coniglio

- carni e frattaglie. 0 giorno

•

Ovino (agnello)

- carni e frattaglie. 0 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QA12CE99

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Bulgaria

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Bulgarian](#)

Disponibile solo in [Bulgarian](#)

Disponibile solo in [Bulgarian](#)

Disponibile solo in [Bulgarian](#)

Disponibile solo in [Bulgarian](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Farma Vet OOD

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

12/09/2010

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Farma Vet OOD

Autorità responsabile:

Bulgarian Food Safety Authority

Numero di autorizzazione:

0022-1439

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

11/10/2015

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.