

SELEPHOS

Įgaliotas

- ALPHATOCOPHEROL ACETATE
- Sodium selenite

Product identification

Vaisto pavadinimas:

SELEPHOS

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Kiaulė

Ožka

Avis

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Leisti po oda

Product details

Veiklioji medžiaga / Stiprumas:

Pateikiama tik [English](#)

30.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Pateikiama tik [English](#)

1.30 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Withdrawal period by route of administration:**Leisti į raumenis:****• Galvijai**

- Meat and offal. 4 day

• Kiaulė

- Meat and offal. 4 day

• Ožka

- Meat and offal. 4 day

• Avis

- Meat and offal. 4 day

Leisti po oda:**• Galvijai**

- Meat and offal. 4 day

• Kiaulė

- Meat and offal. 4 day

• Ožka

- Meat and offal. 4 day

• Avis

- Meat and offal. 4 day

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QA12CE99

Tiekimo teisinis statusas:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Registracijos statusas:

Valid

Authorised in:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [French](#)

Pateikiama tik [French](#)

Pateikiama tik [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Laboratoires Biove

Marketing authorisation date:

24/07/1992

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Laboratoires Biové

Atsakinga institucija:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Registracijos pažymėjimo numeris:

FR/V/8002801 7/1992

Registracijos statuso pasikeitimo data:

24/07/2012

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

Documents

Preparato charakteristikų santrauka

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000037864>