

SELEPHEROL

Autorisert

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Product identification

Legemidlets navn:

SELEPHEROL

Virkestoff:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Dyrearter:

storfe

hest

gris

sau

Administrering:

Intramuskulær bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, emulsjon

Withdrawal period by route of administration:**Intramuskulær bruk:**

- storfe

- Slakt. 4 dag

- **hest**

- Slakt. 4 dag

- **gris**

- Slakt. 4 dag

- **sau**

- Slakt. 4 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QA12CE99

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

LU

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i [French](#)

Tilgjengelig bare i [French](#)

Tilgjengelig bare i [French](#)

Tilgjengelig bare i [French](#)

Tilgjengelig bare i [French](#)

Tilgjengelig bare i [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Vetoquinol S.A.

Marketing authorisation date:

21/07/1992

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Vetoquinol

Ansvarlig myndighet:

Ministere De La Sante Division De La Pharmacie Et Des Medicaments

Godkjenningsnummer:

V 808/09/07/1234

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

1/03/2012

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

Documents

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/700000008020>