

SELEPHOS

Toegelaten

- ALPHATOCOPHEROL ACETATE
- Sodium selenite

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

SELEPHOS

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Varken

Schaap

Geit

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

30.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels
1.30 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 4 day

-

Varken

- Meat and offal. 4 day

-

Schaap

- Meat and offal. 4 day

-

Geit

- Meat and offal. 4 day

Subcutaan gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 4 day

-

Varken

- Meat and offal. 4 day

-

Schaap

- Meat and offal. 4 day

-

Geit

- Meat and offal. 4 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QA12CE99

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Frankrijk

Beschikbaar in:

Frankrijk

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Laboratoires Biove

Handelsvergunningsdatum:

24/07/1992

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Laboratoires Biove

Verantwoordelijke instantie:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Vergunningsnummer:

FR/V/8002801 7/1992

Datum toelatingswijziging:

24/07/2012

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Package Leaflet and Labelling

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.