

Selen E Pharm Hydrosol

Geautoriseerd

- ALPHATOCOPHEROL ACETATE
- Sodium selenite
- Colecalciferol

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Селен Е Фарм хидрозол
Selen E Pharm Hydrosol

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)
Alleen beschikbaar in [English](#)
Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Kuikens
Kip
Kalkoen
Kalveren
Geitenlammeren
Biggen
Hond
Konijn
Lammeren

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

2.50 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)

0.06 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)

0.06 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Emulsie voor oraal gebruik

Withdrawal period by route of administration:

Oraal gebruik:

- **Kuikens**

- Meat and offal. 0 day

- **Kip**

- Meat and offal. 0 day

- **Kalkoen**

- Meat and offal. 0 day

- **Kalveren**

- Meat and offal. 0 day

- **Geitenlammeren**

- Meat and offal. 0 day

- **Biggen**

- Meat and offal. 0 day

- **Hond**

- **Konijn**

- Meat and offal. 0 day

- **Lammeren**

- Meat and offal. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QA12CE99

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Bulgarije

Package description:

Alleen beschikbaar in [Bulgarian](#)

Alleen beschikbaar in [Bulgarian](#)

Alleen beschikbaar in [Bulgarian](#)

Alleen beschikbaar in [Bulgarian](#)

Alleen beschikbaar in [Bulgarian](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Farma Vet OOD

Marketing authorisation date:

12/09/2010

Productielocaties partijvrijgifte:

Farmavet OOD

Verantwoordelijke instantie:

Bulgarian Agency For Food Safety

Toelatingsnummer:

0022-1439

Wijzigingsdatum status toelating:

11/10/2015

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

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000046272>