

E-SELENSOL 70/1 mg/ml emulsion for injection for cattle, sheep and pigs

Разрешен

- ALPHA-TOCOPHEROL
- Sodium selenite

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

E-SELENSOL 70/1 mg/ml emulsion for injection for cattle, sheep and pigs

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

свиня

овца

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

70.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционна емулсия

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

-

говеда

- Meat and offal. 14 day

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption.

-

свиня

- Meat and offal. 14 day

-

овца

- Meat and offal. 30 day

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption.

Подкожно приложение:

-

говеда

- Meat and offal. 14 day

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption.

-

свиня

- Meat and offal. 14 day

•

овца

- Meat and offal. 30 day

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption.

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:
QA12CE99

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски
Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски
Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Немски Естонски Английски Френски Италиански
Холандски Португалски Словашки Финландски Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

Estonia

Описание на опаковката:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски
Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски

Притежател на разрешение за търговия:

Labiana Life Sciences S.A.

Дата на разрешение за търговия:

27/04/2021

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Labiana Life Sciences S.A.

Отговорен орган:

State Agency Of Medicines

Номер на разрешението за търговия:

2285

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

27/04/2021

Референтна държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Процедурен номер:

HU/V/0143/001

Засегната държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски
Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Гръцки Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Немски Естонски Английски Френски Италиански
Холандски Португалски Словашки Финландски Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.