

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

Registrováno

- ALPHA-TOCOPHEROL
- Sodium selenite

## Identifikace přípravku

### **Název léčiva:**

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

### **Léčivá látka:**

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

### **Cílové druhy:**

Skot

Prase

Ovce

### **Cesta podání:**

Intramuskulární podání

Subkutánní podání

## Údaje o přípravku

### Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

70.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Léková forma:

Injekční emulze

---

### Ochranná lhůta podle cesty podání:

#### Intramuskulární podání:

- 

#### **Skot**

- Maso. 14 day

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

- 

#### **Prase**

- Maso. 14 day

- 

#### **Ovce**

- Maso. 30 day

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

### Subkutánní podání:

- 

#### **Skot**

- Maso. 14 day

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

- 

#### **Prase**

- Maso. 14 day

•

**Ovce**

- Maso. 30 day

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

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):**

QA12CE99

---

**Právní status výdeje:**

Na předpis

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Registrováno v:**

Lotyšsko

---

**Dostupné v:**

Lotyšsko

---

**Popis balení:**

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

---

## Doplňující informace

**Typ oprávnění:**

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Právní základ registrace přípravku:**

Dostupné pouze v [English](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Labiana Life Sciences S.A.

---

**Datum registrace:**

21/04/2021

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Labiana Life Sciences S.A.

---

**Příslušný orgán:**

Food And Veterinary Service

---

**Registrační číslo:**

V/DCP/21/0026

---

**Datum změny stavu registrace:**

21/04/2021

---

**Referenční členský stát:**

Maďarsko

---

**Číslo procedury:**

HU/V/0143/001

---

**Dotčený členský stát:**

Chorvatsko Kypr

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

[Řecko](#) [Lotyšsko](#) [Litva](#)

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.