

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:

Chorvatsko

Dostupné v:

Chorvatsko

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:

5/05/2021

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Labiana Life Sciences S.A.

Příslušný orgán:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Registrační číslo:

UP/I-322-05/21-01/283

Datum změny stavu registrace:

17/08/2021

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

Dokumenty

Combined File of all Documents

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

Souhrn údajů o přípravku

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