

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

Autoriseret

- ALPHA-TOCOPHEROL
- Sodium selenite

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

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

---

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

---

### Dyreart:

Kvæg

Svin

Får

---

### Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Subkutan anvendelse

---

## Produktoplysninger

### **Aktiv substans og styrke:**

Kun tilgængelig på [English](#)

70.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Lægemiddelform:**

Injektionsvæske, emulsion

---

### **Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**

#### **Intramuskulær anvendelse:**

- 

#### **Kvæg**

- Meat and offal. 14 dag

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

- 

#### **Svin**

- Meat and offal. 14 dag

- 

#### **Får**

- Meat and offal. 30 dag

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

### **Subkutan anvendelse:**

- 

#### **Kvæg**

- Meat and offal. 14 dag

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

- 

#### **Svin**

- Meat and offal. 14 dag

•

**Får**

- Meat and offal. 30 dag

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

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QA12CE99

---

**Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Godkendelsesstatus:**

Gyldig

---

**Autoriseret i:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Tilgængelig i:**

Lithuania

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Labiana Life Sciences S.A.

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

17/05/2021

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Labiana Life Sciences S.A.

---

**Ansvarlig myndighed:**

State Food And Veterinary Service

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

LT/2/21/2656/001-002

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

17/05/2021

---

**Referencemedlemsstat:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Procedurenummer:**

HU/V/0143/001

---

**Berørte medlemsstater:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#)  
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#)  
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.