

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

Zugelassen

- ALPHA-TOCOPHEROL
- Sodium selenite

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Rind

Schwein

Schaf

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

70.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Emulsion zur Injektion

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 14 Tag

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

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 14 Tag

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 30 Tag

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

subkutane Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 14 Tag

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

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 14 Tag

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 30 Tag

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

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QA12CE99

Abgaberegung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Estland

Verfügbar in:

Estland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch

Zulassungsinhaber:

Labiana Life Sciences S.A.

Zulassungsdatum:

27/04/2021

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Labiana Life Sciences S.A.

Zuständige Behörde:

State Agency Of Medicines

Zulassungsnummer:

2285

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

27/04/2021

Referenzmitgliedstaat:

Ungarn

Verfahrensnummer:

HU/V/0143/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Kroatien Zypern Estland Griechenland Lettland Litauen

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.