

# 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

---

**Abgaberegulung:**

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Griechenland

---

**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:**

27/07/2021

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Labiana Life Sciences S.A.

---

**Zuständige Behörde:**

National Organization For Medicines

---

**Zulassungsnummer:**

72771/28-07-2021/K-0243601

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

27/07/2021

---

**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](http://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.

Kombinierte Datei aller Dokumente

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