

# 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

---

**Abgaberegulierung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Kroatien

---

**Verfügbar in:**

Kroatien

---

**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:**

5/05/2021

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Labiana Life Sciences S.A.

---

**Zuständige Behörde:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Zulassungsnummer:**

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

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

17/08/2021

---

**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)