

# LABIASOL E SELEN, (70+2,3)MG/1ML ενέσιμο διαλύμα για βοοειδή, πρόβατα και χοίρους

Εγκεκριμένο

- Sodium selenite
- TOCOPHERYL ACETATE

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

LABIASOL E SELEN, (70+2,3)MG/1ML ενέσιμο διαλύμα για βοοειδή, πρόβατα και χοίρους

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Βοοειδή

Πρόβατο

Χοίρος

### Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Υποδόρια χρήση

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### **Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

2.30 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

70.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Ενέσιμο διάλυμα

---

### **Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

#### **Ενδομυϊκή χρήση:**

•

#### **Βοοειδή**

- Meat and offal. 30 Ημέρα

•

#### **Πρόβατο**

- Meat and offal. 8 Ημέρα

•

#### **Χοίρος**

- Meat and offal. 8 Ημέρα

#### **Υποδόρια χρήση:**

•

#### **Βοοειδή**

- Meat and offal. 30 Ημέρα

•

#### **Πρόβατο**

- Meat and offal. 8 Ημέρα

•

#### **Χοίρος**

- Meat and offal. 8 Ημέρα

---

**Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QA12CE99

---

**Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

**Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Γυάλινες φιάλες των 100 ml

Γυάλινες φιάλες των 50 ml

Γυάλινες φιάλες των 25 ml

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

**Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Πορτογαλικά

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Chellafarm Vet A.E.

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

7/11/1994

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Labiana Life Sciences S.A.

---

**Αρμόδια αρχή:**

National Organization For Medicines

---

**Αριθμός έγκρισης:**

34728/08-11-1994/K-0088201

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

25/08/2020

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)