

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

Autorizado

- ALPHA-TOCOPHEROL
- Sodium selenite

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Porcino

Ovino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
70.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
1.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Emulsión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Bovino

- Meat and offal. 14 Día

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

-

Porcino

- Meat and offal. 14 Día

-

Ovino

- Meat and offal. 30 Día

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

Vía subcutánea:

-

Bovino

- Meat and offal. 14 Día

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

-

Porcino

- Meat and offal. 14 Día

•

Ovino

- Meat and offal. 30 Día

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

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QA12CE99

Condiciones de dispensación:

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Estonia

Disponible en:

Estonia

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponibile únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponibile únicamente en [English](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Labiana Life Sciences S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

27/04/2021

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Labiana Life Sciences S.A.

Autoridad responsable:

State Agency Of Medicines

Número de autorización:

2285

Fecha de modificación del estado de la autorización:

27/04/2021

Estado miembro de referencia:

Hungría

Número de procedimiento:

HU/V/0143/001

Estados miembros afectados:

Croacia Chipre Estonia Grecia Letonia Lituania

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.