

# 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  
E-SELENSOL 70/1 mg/ml, injekciné emulsija galvijams, avims ir kiaulėms

---

### 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:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Lituania

---

**Disponible en:**

Lituania

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

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

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Labiana Life Sciences S.A.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

17/05/2021

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Labiana Life Sciences S.A.

---

**Autoridad responsable:**

State Food And Veterinary Service

---

**Número de autorización:**

LT/2/21/2656/001-002

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

17/05/2021

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

RV2656.pdf

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000038605>