

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

Volitatud

- ALPHA-TOCOPHEROL
- Sodium selenite

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

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

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

veis

sig

lammas

Manustamisviis:

Intramuskulaarne

Subkutaanne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) English
70.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Termini tõlkekeel(ed) English
1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Ravimvorm:

Süsteemulsioon

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:

Intramuskulaarne:

-

veis

- liha ja söödavad koed. 14 day

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

-

sig

- liha ja söödavad koed. 14 day

-

lammas

- liha ja söödavad koed. 30 day

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

Subkutaanne:

-

veis

- liha ja söödavad koed. 14 day

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

-

sig

- liha ja söödavad koed. 14 day

•

lammas

- liha ja söödavad koed. 30 day

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

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

QA12CE99

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Läti

Saadaval:

Läti

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Müügiloa hoidja:

Labiana Life Sciences S.A.

Müügiloa kuupäev:

21/04/2021

Partii vabastamise tootmiskohad:

Labiana Life Sciences S.A.

Vastutav asutus:

Food And Veterinary Service

Müügiloa number:

V/DCP/21/0026

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

21/04/2021

Viiteliikmesriik:

Ungari

Müügiloamenetluse number:

HU/V/0143/001

Asjaomased liikmesriigid:

Horvaatia Küpros Eesti Kreeka Läti Leedu

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumendid

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi märgistus

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi infoleht

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.