

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

Autorisé

- ALPHA-TOCOPHEROL
- Sodium selenite

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Porc

Mouton

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
70.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Emulsion injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Bovins

- Viande et abats. 14 day

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

-

Porc

- Viande et abats. 14 day

-

Mouton

- Viande et abats. 30 day

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

Voie sous-cutanée:

-

Bovins

- Viande et abats. 14 day

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

-

Porc

- Viande et abats. 14 day

•

Mouton

- Viande et abats. 30 day

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

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QA12CE99

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Lettonie

Disponible en:

Lettonie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Labiana Life Sciences S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

21/04/2021

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Labiana Life Sciences S.A.

Autorité responsable:

Food And Veterinary Service

Numéro de l'autorisation:

V/DCP/21/0026

Date de modification du statut de l'autorisation:

21/04/2021

État membre de référence:

Hongrie

Numéro de procédure:

HU/V/0143/001

États membres concernés:

Croatie Chypre Estonie Grèce Lettonie Lituanie

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.