

# 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:**

Lituanie

---

**Disponible en:**

Lituanie

---

**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:**

17/05/2021

---

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

Labiana Life Sciences S.A.

---

**Autorité responsable:**

State Food And Veterinary Service

---

**Numéro de l'autorisation:**

LT/2/21/2656/001-002

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

17/05/2021

---

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

## Documents

Fichier combinant tous les documents

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