

# LABIASOL E SELEN, (70+2,3)MG/1ML ενέσιμο διαλύμα για βοοειδή, πρόβατα και χοίρους

Autorisé

- TOCOPHERYL ACETATE
- Sodium selenite

## Product identification

### Dénomination du médicament:

LABIASOL E SELEN, (70+2,3)MG/1ML ενέσιμο διαλύμα για βοοειδή, πρόβατα και χοίρους

### Substance active:

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

### Espèces cibles:

Bovins

Mouton

Porc

### Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

## Product details

### Substance active / Dosage:

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

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

---

**Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Voie intramusculaire:**

• **Bovins**

- Viande et abats. 30 day

• **Mouton**

- Viande et abats. 8 day

• **Porc**

- Viande et abats. 8 day

**Voie sous-cutanée:**

• **Bovins**

- Viande et abats. 30 day

• **Mouton**

- Viande et abats. 8 day

• **Porc**

- Viande et abats. 8 day

---

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

QA12CE99

---

**Statut juridique de la production:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Authorised in:**

Grèce

---

**Description de l'emballage:**

Disponible uniquement en [Greek](#)

Disponible uniquement en [Greek](#)

Disponible uniquement en [Greek](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Base juridique de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Hellafarm S.A.

---

**Marketing authorisation date:**

7/11/1994

---

**Sites de fabrication pour la libération des lots:**

Labiana Life Sciences S.A.

---

**Autorité responsable:**

National Organization For Medicines

---

**Numéro de l'autorisation:**

34728/08-11-1994/K-0088201

---

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

25/08/2020

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000992310>